#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-352845

(43)Date of publication of application: 19.12.2000

(51)Int.CI.

G03G 9/09 G03G 5/147 G03G 9/097 G03G 9/08 G03G 15/01 G03G 15/02 G03G 15/08

(21)Application number: 11-164722

(22)Date of filing:

11.06.1999

(71)Applicant : CANON INC

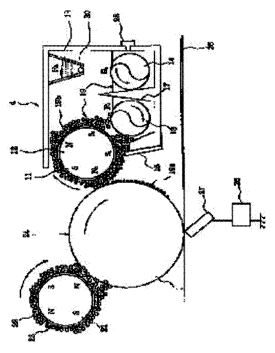
(72)Inventor: OKADO KENJI

YOSHIZAKI KAZUKI MIKURIYA YUJI KATSUTA YASUSHI YANAI SHINYA

#### (54) IMAGE FORMING METHOD

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an image forming method by which image density is not changed and line reproducibility is not lowered even in the case of performing continuous printing for many sheets. SOLUTION: This image forming method includes an electrifying stage for electrifying a latent image carrier 1 by bringing a contact electrifying means into contact with the carrier 1, a latent image forming stage for forming an electrostatic latent image on the electrified carrier 1, and a developing stage for forming a toner image by carrying two-component type developer having toner 19a and magnetic carrier 19b and developing the electrostatic latent image with the toner of the twocomponent type developer. In the method, the volume resistance value (A) of the surface layer of the latent image carrier is 108 to 1014  $\Omega$ .cm, the toner incorporates binding resin and carbon black, the weight average particle of the toner is 3 to 10 µm, and the average primary particle diameter of the carbon black is



13 to 60 m $\mu$ . Assuming that the number of particles of a flocculated lump having <10 primary particles in a dispersed state in the toner is (a) and the number of particles of the flocculated lump having  $\geq$ 10 primary particles is (b), a $\leq$ b is satisfied.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

07.06.2002

[Date of sending the examiner's decision of

01.02.2005

rejection]

Þ 瞣 揷 岬 Þ 弗

(12)

E

(11)特許出願公開番号

特開2000-352845

(P2000-352845A)

(43)公開日

平成12年12月19日(2000.12.19)

					G03G	(51) Int.CL?
	15/01	9/08	9/097	5/147	9/09	
						裁別記号
審査請求						
未請求					G03G	Ħ
請求項の数38	15/08	15/02	15/01	5/147		
JO						
(全 37 頁)	112	101	٠,		361	41
最終頁に続く	2H077	2H068	2H030	2H005	2H003	テーマコード(参考)

(21)出願番号 特願平11-164722

(22)出題日

平成11年6月11日(1999.6.11) (71)出題人 000001007

キヤノン株式会社

(72)発明者 岡戸 謙次 東京都大田区下丸子3丁目30番2号

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

(72)発明者 吉▲崎▼ 和已 /ン株式会社内

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 ノン株式会社内 44

(74)代理人 100096828

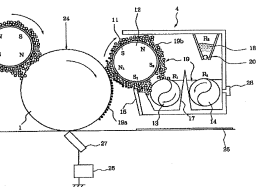
**弁理士 渡辺 敬介** (外1名)

最終頁に続く

## Ŧ [発明の名称] 画像形成方法

の変化、および、ライン再現性の低下の生じない画像形 成方法の提供。 【課題】 多数枚の連続プリントを行っても、画像濃度

 $\sim 10^{14} \Omega \cdot cm$ であり、トナーが、結着樹脂とカーボ 個以上の凝集塊の粒子数をbとしたときa≦bであるこ て、一次粒子が10個未満の凝集塊の粒子数をa、10 ~60mμであり、かつ、トナー中の分散状態におい μmであり、カーボンブラックの平均一次粒子径が13 ンブラックを含有し、トナーの重量平均粒径が3~10 て、潜像担持体の表面層は、体積抵抗値(A)が108 画像を形成する現像工程;を有する画像形成方法におい し、静電潜像を二成分系現像剤のトナーで現像しトナー び磁性キャリア19bを有する二成分系現像剤を担持 体に静電潜像を形成する潜像形成工程;トナー19a及 て潜像担持体を帯電する帯電工程;帯電された潜像担持 潜像担持体1に接触帯電手段を接触させ



【特許請求の範囲】

接触帯電手段を接触させて該潜像担持体を帯電する帯電 【請求項1】 静電潜像を担持するための潜像担持体に

帯電された該潜像担持体に静電潜像を形成する潜像形成

現像工程を有する画像形成方法において、 像領域で該潜像担持体に担持されている該静電潜像を該 されている該二成分系現像剤を担持し、現像領域に搬送 成分系現像剤を保有する現像容器及び該現像容器に保有 するための現像剤担持体を有する現像装置を用いて、現 二成分采現像剤のトナーで現像しトナー画像を形成する トナー粒子を有するトナー及び磁性キャリアを有する二

該潜像担持体の表面層は、体積抵抗値(A)が108~ 1014Q・cmであり、

抜トナーが、少なくとも結着樹脂とカーボンブラックを

10個未満の凝集塊の粒子数をa、10個以上の凝集塊 の粒子数をbとしたときa≦bであることを特徴とする あり、かつ、トナー中の分散状態において、一次粒子が ①該トナーの重量平均粒径が3~10μmであり、②該 カーボンブラックの平均一次粒子径が13~60m㎡で

**示されるアゾ系金属化合物を含有する請求項1に記載の** 画像形成方法。 【請求項2】 前記ブラックトナーが、下記式 (1) で

(化1)

ルボキシル基、アニリド基、C1~18のアルキル基、ア R5及びR6は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カ ル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチ ルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール は $1\!\sim\!3$ の整数を示し、R $_2$ 及びR $_4$ は、水素原子又は= ルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示 アミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステ 〜18のアルキル基、C2〜18のアルケニル基、スルホン トロ基を示し、R $_2$ 及びR $_4$ は同じ或いは異なっており、 [Mは金属元素を示す。 $R_1$ 及び $R_3$ は、水素原子、 $C_1$ 、R1及びR3は同じ或いは異なっており、n及びn'

【化2]

整数を示し、R5及びR6は、同一或いは異なっており、 を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキ 含有する請求項1叉は2に記載の画像形成方法。 A<sup>+</sup>は水粜イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ シ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは $1 \sim 3$ の 【請求項3】 前記ブラックトナーが、固体ワックスを ン、アンキーウムイオン又はそれのの混合物や示す。」 【請求項4】 前記カーボンブラックの分散状態が a ≦

が $25\sim55$ m $\mu$ である請求項1乃至4のいずれかに記 載の画像形成方法。 【請求項5】 前記カーボンブラックの平均一次粒子径 b≤3 a である請求項1乃至3のいずれかに記載の画像

ずれかに記載の画像形成方法。 30~100m1/100gである請求項1乃至5のい 【請求項6】 前記カーボンブラックのDBP吸油量が

30~70m1/100gであることを特徴とする請求 【請求項7】 前記カーボンブラックのDBP吸油量が

徭のトナー粒子を20個数%以下含有し、かつ、12. 項1乃至5のいずれかに記載の画像形成方法。 る請求項1乃至7のいずれかに記載の画像形成方法。 7 μ m以上のトナー粒子を 1. 5 体積%以下含有してい 【請求項8】 前記ブラックトナーは、4μm以下の粒

転写する転写工程をさらに有しており、該潜像担持体の 求項1乃至8のいずれかに記載の画像形成方法。 除去は、該現像工程において該現像装置が兼ねて行う請 去するためのクリーニング手段が該転写部と該帯電部と 面に残留する該トナーを該潜像担持体表面に接触して除 転写部が位置しており、該転写工程後の該潜像担持体表 の現像部、(1111) 転写工程における該トナー画像の 担持体の帯電部、(11)現像工程における該静電潜像 進行方向において、順に (1) 帯電工程における該潜像 該転写工程後の該潜像担持体表面に残留する該トナーの の間及び該帯電部と該現像部との間にはいずれもなく、 ナー画像を中間転写体を介してまたは介さずに転写材に 【請求項9】 該画像形成方法は、該現像工程後に該ト

導電性磁性粒子を有する請求項1乃至9のいずれかに記 載の画像形成方法。 【請求項10】 前記帯電部材が、導電性繊維あるいは

のいずれかに記載の画像形成方法。 を磁気拘束した磁気ブラシ帯電器である請求項1乃至9 【請求項11】 前記接触帯電手段が、導電性磁性粒子

が、5~45μmである請求項10又は11に記載の画 【請求項12】 前記導電性磁性粒子の重量平均粒径

【請求項13】 前記導電性磁性粒子の重量平均粒径 િ

向である請求項1乃至13のいずれかに記載の画像形成 て、該現像剤担特体の表面の移動方向は、カウンター方 【請求項14】 該潜像担持体の表面の移動方向に対し

径d1を有しており、該現像剤担持体は、円筒形状であ り、直径  ${
m d}_2$ を有しており、該直径  ${
m d}_1$ と該直径  ${
m d}_2$ との 14のいずれかに記載の画像形成方法。 比( ${
m d}_1/{
m d}_2$ )は、1. $0\!\sim\!3$ .0である請求項1乃至 【請求項15】 該潜像担持体は、円筒形状であり、直

れかに記載の画像形成方法。  $d_2)$  が  $1.0 \sim 2.2$ である請求項 1 乃至 14 のいず 【請求項16】 該直径 d1と該直径 d2との比(d1/

番電圧を有する現像バイアスを該現像剤担持体に印加し て現像を行う請求項1乃至16のいずれかに記載の画像 【請求項17】 該現像装置での現像時に、非連続の交

ある請求項1乃至17のいずれかに記載の画像形成方 及び有彩色のカラートナーを有するカラートナー画像で 【請求項18】 前記トナー画像は、該ブラックトナー

を有するフルカラートナー画像である請求項1乃至17 のいずれかに記載の画像形成方法。 【請求項19】 前記トナー画像は、該ブラックトナ シアントナー、マゼンタトナー及びイエロートナー

記載の画像形成方法。 されたトナー粒子である請求項1万至19のいずれかに 【請求項20】 該トナー粒子が、重合法によって製造

に接触帯電手段を接触させて該潜像担持体を帯電する帯 【請求項21】 静電潜像を担持するための潜像担持体

帯電された該潜像担持体に静電潜像を形成する潜像形成

層を接触させて現像し現像剤画像を形成する現像工程を 現像利担持体に担持されている一成分系現像剤の現像剤 現像装置を用いて、現像領域で該潜像担持体に担持され 持し、現像領域に搬送するための現像剤担持体を有する 及び該現像容器に保有されている該一成分系現像剤を担 有する画像形成方法において、 ている該静電潜像を該潜像担持体の表面に少なくとも該 トナー粒子を有する一成分系現像剤を保有する現像容器

該潜像担持体の表面層は、体積抵抗値(A)が108~ 1014Q・cmであり、

該トナーが、少なくとも結着樹脂とカーボンブラックを

10個未満の凝集塊の粒子数をa、10個以上の凝集塊 あり、かつ、トナー中の分散状態において、一次粒子が カーボンブラックの平均一次粒子発が13~60mょぐ ①該トナーの重量平均粒径が3~10μmであり、②該

の粒子数をbとしたときa≤bであることを特徴とする

載の画像形成方法。 で示されるアゾ系金属化合物を含有する請求項21に記 【請求項22】 前記ブラックトナーが、下記式(1)

- 概(1)

アミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステ ルボキシル基、アニリド基、C1~18のアルキル基、ア は $1\sim3$ の整数を示し、 $R_2$ 及び $R_4$ は、水素原子又はニ ル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチ  $\sim_{18}$ のアルキル基、 $C_2 \sim_{18}$ のアルケニル基、スルホン 基、カルボキシエステル基又は ルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール  $R_5$ 及 $\mathcal{U}R_6$ は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カ し、 $R_1$ 及び $R_3$ は同じ或いは異なっており、n及びn? ルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示 トロ基を示し、 $R_2$ 及び $R_4$ は同じ或いは異なっており、 [Mは金属元素を示す。R<sub>1</sub>及びR<sub>3</sub>は、水素原子、C<sub>1</sub>

30

≦b≦3aである請求項21乃至23のいずれかに記載 を含有する請求項21又は22に記載の画像形成方法。 ン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。] A<sup>+</sup>は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ 整数を示し、 $R_5$ 及び $R_6$ は、同一或いは異なっており、 シ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは $1\sim3$ の を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキ の画像形成方法。 【請求項23】 前記ブラックトナーが、固体ワックス 【請求項24】 前記カーボンブラックの分散状態が a

かに記載の画像形成方法。 径が $25\sim55$ m $\mu$ である請求項21乃至24のいずれ 【請求項25】 前記カーボンブラックの平均一次粒子

が30~100ml/100gである請求項21乃至2 5のいずれかに記載の画像形成方法。 【請求項26】 前記カーボンブラックのDBP吸油量

【請求項27】 前記カーボンブラックのDBP吸油量

求項21乃至25のいずれかに記載の画像形成方法。

0.1μm以上のトナー粒子を2.0体積%以下含有し ている請求項21乃至27のいずれかに記載の画像形成 粒径のトナー粒子を20個数%以下含有し、かつ、1

表面に残留する該トナーを該潜像担持体表面に接触して との間及び該帯電部と該現像部との間にはいずれもな 除去するためのクリーニング手段が該転写部と該帯電部 の進行方向において、順に(1)帯電工程における該潜 う請求項21乃至28のいずれかに記載の画像形成方 ーの除去は、該現像工程において該現像装置が兼ねて行 く、該転写工程後の該潜像担持体表面に残留する該トナ の転写部が位置しており、該転写工程後の該潜像担持体 象の現像部、(III)転写工程における該トナー画像 **像担持体の帯電部、(III)現像工程における該静電港 に転写する転写工程をさらに有しており、談潜像担持体** トナー画像を中間転写体を介してまたは介さずに転写材

導電性磁性粒子を有する請求項21乃至29のいずれか に記載の画像形成方法。

を磁気拘束した磁気ブラシ帯電器である請求項21乃至 29のいずれかに記載の画像形成方法 【請求項32】 前記導電性磁性粒子の重量平均粒径 【請求項31】 前記接触帯電手段が、導電性磁性粒子

向である請求項21乃至32のいずれかに記載の画像形 て、該現像剤担持体の表面の移動方向は、カウンター方

比(d1∕d2)は、1.0~3.0である請求項21乃 【請求項34】 該潜像担持体は、円筒形状であり、直

【請求項36】 前記トナー画像は、該ブラックトナー

を有するフルカラートナー画像である請求項21乃至3 5のいずれかに記載の画像形成方法。 一、シアントナー、マゼンタトナー及びイエロートナー 【請求項37】 前記トナー画像は、該ブラックトナ

が30~70m1/100gであることを特徴とする請

【請求項28】 前記ブラックトナーは、4μm以下の

【請求項29】 該画像形成方法は、該現像工程後に該

【請求項30】 前記帯電部材が、導電性繊維あるいは

が、5~45μmである請求頃30又は31に記載の画

【請求項33】 該潜像担持体の表面の移動方向に対し

り、直径  $d_2$ を有しており、該直径  $d_1$ と該直径  $d_2$ との 径d1を有しており、該現像剤担持体は、円筒形状であ 至33のいずれかに記載の画像形成方法。 【請求項35】 該直径 d<sub>1</sub>と該直径 d<sub>2</sub>との比(d<sub>1</sub>/

d2) が1.0~2.2である請求項21乃至33のい

ずれかに記載の画像形成方法。

ある請求項21乃至35のいずれかに記載の画像形成方 及び有彩色のカラートナーを有するカラートナー画像で

4

に記載の画像形成方法。 されたトナー粒子である請求項21万至37のいずれか 【請求項38】 該トナー粒子が、重合法によって製造

[0001] 【発明の詳細な説明】

像形成方法において、長期にわたって注入帯電性及び現 像性の安定した画像形成方法に関する。 よって帯電後、潜像形成及び該潜像形成の現像を行う画 を行う画像形成方法に関し、 は静電印刷法などにおいて、電気的潜像の形成及び現像 【発明の属する技術分野】本発明は、電子写真法あるい とりわけ、接触帯電手段に

[0002]

上に転写されずに感光体上に残ったトナーはクリーニン 像を定著して複写物を得るものである。この際、転写材 写した後、熟及び/又は圧力により転写材上にトナー画 形成し、しいた該藩像やトナーた現像を行って可視像 手段及び画像館光手段により感光体上に静電気的潜像を 知られているが、一般には光導電性物質を利用し、帯電 グ工程により感光体上より除去される。 (トナー画像)とし、紙などの転写材にトナー画像を転 【従来の技術】従来、電子写真法としては多数の方法が

て種々の有機光導電物質が開発され、特に電荷発生層と 題点があった 複写機やプリンターやファクシミリなどに搭載されてい り、装置の大型化またはランニングコストのアップの問 ゾンを発生することからフィルタを具備する必要性があ ロナ放電を利用した手段が用いられていたが、多量のオ る。このような電子写真装置での帯電手段としては、コ 電荷輸送層を積層した機能分離型のものが実用化され、 【0003】近年、電子写真感光体の光導電性物質とし

面に当接させることにより、その接触部分近傍に狭い空 の好ましく用いのおている。 ラを用いたローラ帯電方式が、帯電の安定性という点が 法が開発され、この中でも特に帯電部材として帯電ロー 電を形成することによりオゾン発生を極力抑えた帯電方 間を形成し所謂パッシェンの法則で解釈できるような放 して、ローラまたはブレードなどの帯電部材を感光体表 【0004】このような問題点を解決するための技術と

の電圧を印加すれば感光体の表面電位が上昇し始め、そ することにより帯電が開始される。例えば感光層の厚さ によって行われるため、ある闕値電圧以上の電圧を印加 て帯電ローラの抵抗値が変動するため、感光体の電位を のDC電圧が必要となる。さらに、環境変動などによっ は帯電ローラにはVd+Vthという必要とされる以上 れ以降は印加電圧に対して傾き1で線形に感光体表面電 と定義する。つまり、感光体表面電位Vdを得るために 位が増加する。以後この閾値電圧を帯電開始電圧Vth して帯電ローラを当接させた場合には、約640V以上 が約25μmの有機光導電性物質を含有する感光体に対 【0005】この帯電は帯電部材から被帯電体への放電

【0006】このため、異なる帯電の均一化を図るために特開昭63-149669号公報に開示されるように、所望のVdに相当するDC電圧に2×Vth以上のピーク間電圧を持つAC電圧を重量した電圧を接触帯電ローラに印加するDC+AC帯電方式が用いられる。これは、ACによる電位のならし効果を目的としたものであり、被帯電体の電位はAC電圧のピークの中央であるVdに収束し、環境変動の知き外品には影響されにくい。

【0007】しかしながら、このような帯電方法においても、その本質的な帯電機構は、帯電部材から感光体への放電現象を用いているため、先に述べたように帯電に必要とされる電圧は感光体表面電位以上の値が必要とされる。さらに、AC電圧の電界に起因する帯電部材と感光体の振動及び騒音(以下AC帯電音と称す)の発生、及び、放電による感光体表面の劣化などが顕著になり、新たな問題点となっていた。

光体へ電荷を直接注入する所謂注入帯電が知られてい 結果多数枚耐久によって帯電特性の変化が起こる。 取ることなどによって帯電部材にトナーが付着し、その 騒音は防止できるが、帯電効率は充分ではなく、加え の方法によれば、AC帯電における問題であった振動 好な画像再現を行うことができる旨記載されている。こ なく、感光体をムラなく均一に帯電することができ、良 て帯電することにより、感光層中に電荷が注入すること 1010Ω・cm以下の抵抗を有する導電性微粒子を用い る半導電性保護膜を有する感光体を用い、この感光体を は、感光体として10<sup>7</sup>~10<sup>13</sup>Q・cmの抵抗を有す 子を用いて帯電する画像形成方法がある。この公報に るように、導電性保護膜を有する感光体を、導電性微粒 【0008】特開昭61-57958号公報に開示され 【0009】より帯電効率の良い帯電方法としては、感 転写残トナーを帯電部材である導電性微粒子がかき

【0010】この帯電ローラ、帯電線維プラシ、帯電磁 気ブラシなどの接触帯電部材に電圧を印加し、感光体表面にあるトラップ準位に電荷を注入する注入帯電を行う方法は、Japan Hardcopy92年論文集P方法は、Japan Hardcopy92年論文集P方法は、Japan Hardcopy92年論文集P287の「導電性ローラを用いた接触帯電符付注入帯電を行う方法であが、これらの方法は、暗所絶験性の感光体に対して、電圧を印加した低抵抗の帯電部材で注入帯電を行う方法であり、帯電部材の抵抗値が十分に低く、更に帯電部材に導電性を持たせる材質(導電フィラーなど)が表面に十分に露出していることが条件になっていた。このため、前配の支献においても帯電部材としてはアルミ箔や、高湿環境下で十分抵抗値が下がったイオン導電性の帯電部材が好ましいとされている。本発明者らの検討によれば感光体に対して十分な電荷注入が可能な帯電部材の抵抗値は1×1030・cm以下であり、これ以

上では印加電圧と帯電の間に差が生じ始め帯電電位の収束性に問題が生じることがわかっている。

【0011】しかしながら、このような抵抗値の低い帯電部材を実際に使用すると感光体表面に生じたキズ、ピンホールに対して帯電部材から過大なリーク電流が流れ込み、周辺の帯電不良や、ピンホールの拡大、帯電部材の通電破壊が生じ易い。

[0012] これを防止するためには帯電部材の抵抗値を $1\times10^4$  $\Omega\cdot cm$ 程度以上にする必要があるが、この抵抗値の帯電部材では先に述べたように感光体への電荷注入性が低下し、帯電が十分に行われないという矛盾が生じてしまう。

[0013] そこで、接触方式の帯電装置もしくは該帯電装置を用いた画像形成方法について上記のような問題点を解消する、即ち、低抵抗の帯電部材では防止することのできなかった感光体上のピンホールリークという背反した特性を両立させることが望まれていた。

【0014】上述のように、感光体に接触させた帯電部材を用いる画像形成方法においては、帯電部材の汚れ(スペント)による帯電不良により画像欠陥を生じ易く、耐み性に問題が生じる傾向にあり、感光体への電荷注入による帯電においても、帯電部材の汚れによる帯電不良の影響を防止することが多数枚プリントを可能にするため急等であった。

 $\{0015\}$  そこで、本発明者らが、電荷注入による帯電に用いられる感光体の如き槽像担特体の表面層および、接触帯電部材について、鋭意検討した結果、接触帯電部材の抵抗 (B) を $104\sim10^9\Omega\cdot\mathrm{cm}$ 、潜像担特体の表面層の抵抗 (A) を $108\sim10^{15}\Omega\cdot\mathrm{cm}$ にしたとき、十分な帯電性が得られることから、好ましいことを見い出した。

【0016】しかしながら、いわゆるブラックトナーの着色剤として使用されているカーボンブラックの如き準電性のものが、トナー表面に多く偏在したり、遊離したりしていると、感光体上の潜食電荷が乱されたり、あるいは、転写時に転写電界がトナー表面を介して感光体にリークしたりして、満足な画像が得られないことが判明した。このように転写不良が起きると、特に転写部と帯電部との間に転写残トナーを除去するためのクリーニング手段を有さないクリーナレスシステムの場合に顕著グ手段を有さないクリーナーレスシステムの場合に顕著

## [0017]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上述 の如き問題点を解決した画像形成方法を提供することに \*\*

【0018】すなわち、本発明の目的は、多数板の連続 プリントを行っても、画像叢度の変化、および、ライン 再現在の低下の生じない画像形成方法を提供することに も 8

【0019】本発明の目的は、鮮明な画像特性を有し、

50

かつ、ハーフトーンのガサツキのない画像形成方法を提供することにある。

【0020】本発明の目的は、環境によらず画像濃度が安定かつカブリのない耐久安定性にすべれた画像形成方法を提供することにある。

【0021】本発明の目的は、鮮明な画像特性を有し、 且つ、耐久安定性に優れた画像形成方法を提供することにある。

## 0022

【課題を解決するための手段】本発明は、静電潜像を担持するための潜像担持体に接触帯電手段を接触させて数 潜像担持体を帯電する帯電工程、帯電された該潜像担持 体に静電潜像を形成する潜像形成工程、トナー粒子を有 するトナー及び磁性キャリアを有する二成分系現像刻を 保有する現像容器及び装現像容器に保有されている該二 成分系現像刻を担持し、現像領域に搬送するための現像 刻担持体を有する現像装置を用いて、現像領域で該潜像 担持体に担持されている該静電潜像を該二成分系現像刻 のトナーで現像しトナー画像を形成する現像工程を有す る画像形成力法において、該潜像担持体の表面層は、体 積抵抗値(A)が108~10<sup>14</sup>Q·cmであり、該ト ナーが、少なくとも結着樹脂とカーボンプラックを含有 ナーが、少なくとも結着樹脂とカーボンプラックを含有

①該トナーの重量平均粒発が3~10μmであり、②該カーボンプラックの平均一次粒子発が13~60mμであり、かつ、トナー中の分散状態において、一次粒子が10個未満の凝集塊の粒子数をa、10個以上の凝集塊の粒子数をbとしたときa≦bであることを特徴とする画像形成方法に関する。

【0023】また、本発明は、静電潜像を担持するための潜像担持体に接触帯電手段を接触させて該潜像担持体を搭電する帯電工程、帯電された該潜像担持体を搭電する帯電する帯電工程、帯電された該潜像担持体に静電潜像を形成する潜像形成工程、トナー粒子を有する一成分系現像剤を投有する現像容器及び該現像容器に保有されている該一成分系現像剤を担持し、現像領域で該潜像担持体と指する現像装置を用いて、現像領域で該潜像担持体に担持されている該静電潜像を該潜像超过特体の表面に少なくとも振り機関域を形成する現像工程を有する画像形成方法において、該潜像担待体の表面層は、体積抵抗値(A)が108~10<sup>14</sup>Q・cmであり、談トナーが、少なくとも結着樹脂とカーボンブラックを含有し、

①談トナーの重量平均哲経が3~10μmであり、②談カーボンブラックの平均一次哲子経が13~60mμであり、かつ、トナー中の分散状態において、一次哲子が10個未満の凝集塊の哲子数を a、10個以上の凝集塊の哲子数を b としたとき a ≦ b であることを存骸とする画像形成方法に関する。

【0024】本発明者は鋭意検討の結果、特定の物性の

(6)

カーボンブラックと特定のアソ系金属化合物を組合せることによりカーボンブラックの分散状態を良好にコントロールでき、トナー表面へのカーボンブラックの偏在あるいは遊離を抑制でき、本発明の如き、108~10<sup>14</sup> Q・cmと比較的低い抵抗値にコントロールされた表面層を有する潜像担持体を使用した際も、トナー表面を介しての潜像電荷のリークがなく、さらに転写電界を受けた際の電界のリークが発生せず、細線再現性に優れ、また、ベタ画像の濃度安定性に優れた画像が達成されることを見出したのである。

【0025】特開平7-064337号公銀にもDBP 吸油量の小さいカーボンブラックと特定の構造を有する 鉄化合物の組合せの記載はあるが、トナーの帯電安定化の効果は認められるものの、本発明の知さ比較的低い抵抗値にコントロールされた表面層を有する潜像担持体と抗値にコントロールされた表面層を有する潜像担持体と抗合せた場合、必ずしも満足のいくものではなかった。この傾向は、トナーを重合法トナーとした場合より顕著になってしまう。

## [0026]

24 【発明の実施の形態】従来、カーボンブラックは他の顔料と比較して分散しがたい材料であり、特に重合法トナーに適用した場合、重合性単量体中で十分な剪断力がかからないことから均一な分散が非常に困難であった。この課題に対して、本発明者は、特定のアン渓金属化合物と吸油量の小さいカーボンブラックを、好ましくは固体ワックス存在下で総合せることで解決したのである。

【0027】本発明に用いられるカーボンブラックのように吸油電が小さいカーボンブラックは、分板が難しく、着色力向上とトナーの帯電特性の両立が難しく、電子写真用トナーにはあまり使用されなかった。

【0028】しかしながら、本発明者は、特定のアゾ系金属化合物を分散剤に使用した場合、特に、固体ワックス存在下で、従来使用されていたカーボンブラックよりもはるかに粒子中での分散性が向上し、なおかつ、トナー表面に存在しにくくなり、逆に往来のカーボンブラックを含有するトナーよりも帯電特性に優れることを見出したのである。

【0029】懸濁重合トナーを製造する際には、顔料を十分に分散させるために、使用する重合性単量体中に少なくとも前記の特定なカーボンブラックと、前記の特定なアメ系鉄化合物を前分散するマスターバッチ工程を行うと、カーボンブラックを重合性単量体に対して、より高級度で分散することができるため、分散液に剪断力がより掛け易くなり、カーボンブラックの分散効果が大きくなることから、特に好ましい。このとき、カーボンブラックの吸油量が30~100ml/100gにすると、この効果はより顕著である。

。 【0030】吸油量が100ml/100gを超えるとカーボンプラックがトナー表面に存在しやすくなり、特のに、高温下でのトナーの転写性向上と、トナーの着色力

低下が生じやすくなる。 散性が充分ではなく、 着色力の低下やトナーの帯電量の 未満の場合には、トナー粒子中のカーボンブラックの分 向上が困難になる。一方、吸油量が30m1/100g

~55m1/100gであることが良い <は30~70m1/100g、 さらに好ましくは35【0031】このカーボンブラックの吸油量は、好まし

5mμ、さらに好ましくは25~45mμであることが 平均一次粒子径が13~60mμ、好ましくは25~5 【0032】本発明に用いられるカーボンブラックは

電が低下してしまい使用に適さない。 着色力をあげるために、多量に使用すると、トナーの帯 は、良好に分散してもトナーの着色力が低くなりすぎ、 の元非常に微細なため、トナー表面から遊離しやすへな も払一な分散が困難であり、使いいなすのが難しへ、お **浜金属化合物、さらには固体ワックスを組合せたとして** mμよりも小さい場合には、本発明が用いる特定のアソ 【0033】カーボンブラックの平均一次粒子径が13 一方、平均一次粒子径が60mμより大きい場合

飛散等が生じやすくなる。 まり、高温下での帯電が不安定となり、カブリ、トナー したときa≦b、好ましくはa≦b≦3aであることも 集塊の粒子数を a 、 1 0 個以上の凝集塊の粒子数を b と ナー中の分散状態において、一次粒子が10個米満の凝 【0034】本発明においては、カーボンブラックのト 一〇の特徴である。 a > b であるとトナーの導電性が高

%]が、好ましくは下記関係 %]と、前記アゾ系金属錯体化合物の含有量B [w t 重量に対し、前記カーボンブラックの含有量A [wt 【0035】本発明者らの検討によると、トナー粒子の

 $3 \leq A / B \leq 40$ 

を満たすことが良く、さらに好ましくは、下記関係

を満たすことが良い。  $3 \le A / B \le 30$ 【0036】カーボンブラックに対してアン系金属化合

合阻害を起こし易く、トナー粒子として取り出すのが困 易く、分散性が低下するとともに、この二次凝集体が重 物が多すぎると、アゾ系金属化合物が二次凝集を起こし 【0037】カーボンブラックに対してアゾ系金属化合 不安定で着色力が低下しやすい。さらにトナー表面にカ 物が少なすぎると、固体ワックス存在下でも分散状態が ーボソブルックが掃羅しやすへなる。

度とトナーの帯電安定性、カーボンブラックの均一分散 **らに好ましへは5~13重量%であることが、高画像濃** は2~20重量%、より好ましくは3~15重量%、さ るカーボンブラックの含有量A [重量%] が、好ましく 【0038】本発明において、トナー粒子の重量に対す

> 度が達成できず、20重量%を超える場合には、本発明 ブリ、トナー飛散の抑制等が悪化してしまう。 ーボンブラックの内包化が達成されず、結果として、カ の長鎖分岐構造を有する固体ワックスを使用しても、カ 満の場合には、トナーとしての着色力が低く、高画像濃 【0039】カーボンブラックの含有量Aが2重量%未

0重量%、さらに好ましくは $0.5 \sim 1.5 重量%$ であ は0.1~3.0重量%、より好ましくは0.3~2. るアゾ系金属化合物の含有量B [重量%] が、好ましく ラックの均一分骸性を向上させる点で良い。 ることが分散液粘度を適正状態に維持して、カーボンブ 【0040】本発明において、トナー粒子の重量に対す

を超える場合には、逆に分散液粘度が低下してしまい、 %未満の場合には、分散液粘度が上がらずに、カーボン やはり、カーボンブラックの分散性向上効果が消失して ブラックの分散性向上効果が発揮されず、3.0重量% 【0041】アゾ系金属化合物の含有量Bが0.1重量

構造を有する固体ワックス存在下で特定のアゾ系金属化 合物と併用することで、従来のカーボンブラックを使用 なかった吸油量が小さいカーボンブラックを、長鎖分岐 した懸濁重合トナーよりも優れた電子写真特性を得るこ とに成功したのかある。 【0042】前述のように、本発明者は、通常使用され

記式(1) た示す構造を有している 【0043】本発明で使用するアン系金属化合物は、

[0044]

表式(三)

30

ル基、ヒドロキシ基、 $C_1 \sim 18$ のアルコキシ基、アセチ ルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール ルボキシル基、アニリド基、C1~18のアルキル基、ア R5及びR6は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カ は $1\sim3$ の整数を示し、 $R_2$ 及び $R_4$ は、水素原子又はニ ルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示 アミド基、メシル基、  $\sim$ 18のアルキル基、 $C_2\sim$ 18のアルケニル基、スルホン トロ基を示し、 $R_2$ 及び $R_4$ は同じ或いは異なっており、 し、 $R_1$ 及び $R_3$ は同じ或いは異なっており、n及びn[Mは金属元素を示す。R1及びR3は、水素原子、C1 スルホン酸基、カルボキシエステ

> 基、カルボキシエステル基又は [0045]

[4]

整数を示し、 $R_5$ 及び $R_6$ は、同一或いは異なっており、stシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキ

裁其(2) Φ

子を示し、 $R_1$ 及び $R_3$ は同じ或いは異なっており、n及 エステル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、 ルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシ 子、C1~18のアルキル基、C2~18のアルケニル基、ス 及び $\mathbf{m}$  i  $\mathbf{t}$   $\mathbf{1}$   $\sim$   $\mathbf{3}$  の整数を示し、 $\mathbf{R}_1$ 及び $\mathbf{R}_3$ は、水素原 原子を示し、 $X_1$ 及び $X_2$ は同じ或いは異なっており、mン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの はニトロ基を示し、A+は水素イオン、ナトリウムイオ  ${
m Urn}$ ,は $1\!\sim\!3$ の整数を示し、 ${
m R}_2$ 及 ${
m URR}_4$ は水素原子又 アセチルアミノ墓、ベンゾイルアミノ墓又はいロゲン原 アルキル基、低級アルロキシ基、ニトロ基又はヘロゲン [Mは金属元素を示す。X1及びX2は、水素原子、低級

荷電制御剤としても用いられる。このアグ系鉄化合物は 公知の手段により合成できる。 【0048】前記アゾ系金属化合物はトナーにおいて負

> ズムは以下の通りであると考えている で特定なカーボンブラックの分散性を向上させるメカニ (1) で示されるアン系金属化合物が、重合性単量体中 【0049】本発明者の検討によれば、上記の一般式

一な分散状態が達成される。 分散させるための製造ラチチュードが広く、短時間で均 安定にコントローラ たおめれめに、 ガーボンブラックを 等の問題もないためにカーボングラックの分散液粘度が 重合性単量体に対して適度な濡れ性を有しており、発泡 【0050】すなわち、本発明のアゾ系金属化合物は、

の代表的な具体例としては、次のような化合物が挙げら 【0051】前記一般式 (2) のアゾ系金属錯体化合物

[0052]

(化8)

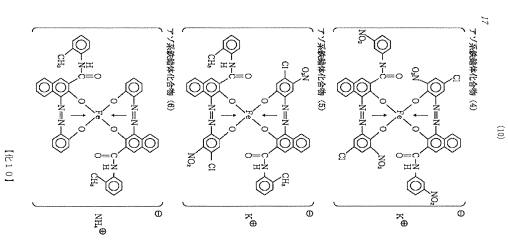
8

\* A+は水柴イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ

ン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。] 在しやすく、トナー粒度分布がシャープになる点で好ま 性単量体中への分散性及び水系媒体中たトナー表面へ存 て、特に下記一般式(2)の鉄化合物が、本発明の重合 【0046】上記一般式 (1) で示される化合物におい

[0047]

[化7]



18

19

(11)

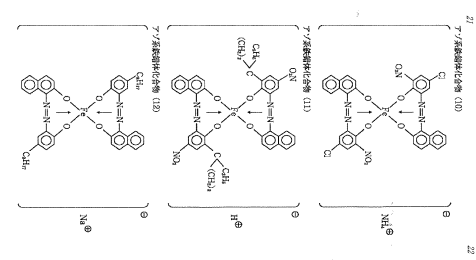
20

(12)

[化11]

ボンブラックの内包化が不十分で、帯電不良を起こしや 分散状態を安定化させ、内包化を徹底させる点で良い。 好ましくは0.3~2.0重量%がカーボンブラックの やすくなる。 有量が5重量%を超えるとトナーとしての流動性が悪化 重量%、より好ましくは0.3~3.0重量%、さらに る固体ワックスの含有量は、好ましくは0.1~5.0 し、結果として耐久によりカブリやトナー飛散が発生し すへ、カブリやトナー飛散が生じやすへなる。一方、含 【0057】含有量が0.1重量%未満の場合にはカー 【0056】本発明において、トナー粒子の重量に対す

いは定着助剤(例えば低分子量ポリエチレン、低分子量 ポリプロピワンなど)、シリカ粒子、シリローン樹脂粒 アリン骸亜鉛、ポリレッ化だニリデンの知き清熱、ある が、そのような添加剤としては、例えばテフロン、ステ ナーの特性を損ねない範囲で添加剤を混合しても良い 【0058】本発明に用いるトナーには必要に応じてト



がたる。 子、アルミナ粒子、有機樹脂粒子の如き転写助剤があげ

如きトナー原料を分散した後、噴霧乾燥することにより りトナー粒子を得る重合トナー製造方法;が適用でき 定材料を混合した後、この懸邇液を重合させることによ 得る方法;及び結着樹脂を構成し得る重合性単量体に所 混練搬によって構成材料を良く混練した後、機械的な粉 ては、黙ロール、コーダー、エクストルーダーの哲や黙 【0059】本発明に用いるトナー粒子の製造にあたっ 分級によって得る方法;結着樹脂溶液中に着色剤の

子を重合トナー製造方法で製造することが好ましい。 場合に要求される高い転写効率を達成できる粒径に近い 【0061】本発明において、トナー粒子の重量平均粒 ていないフリーシュルの生成が生じ難い点で、トナー哲 トナー粒子を製造することができ、かつ着色剤を含有し 【0060】その中でも、クリーナーシステムを用いた

径(D4)は、3~10μm、好ましくは4~9μmであることが高画像濃度と高画質化の両立の点で良い。
【0062】トナー粒子の重量平均粒径が3μm未満の場合には、トナー無較、カブリ等の欠陥を生じ、10μmを超える場合には、微小ドットの再現性の低下あるいは、転写時の飛び数り等が生じ高画質化の妨げとなる。
【0063】さらに、本発明においては、好ましくは重合法によりトナー粒子を製造するが、この重合過程で、カーボンブラックは前述の通り重合阻害を生じさせ繋いことから、生成されるトナー粒子も超微粉やトナー粒子同士の凝集した粗粉の含有割合が少なく、シャープな物度分布を有しているものである。

【0064】このトナー粒子の粒度分布として4μm以下のトナー粒子が20個数%以下、好ましくは5~15個数%、12.7μm以上のトナー粒子が1.5体積%以下、好ましくは0.1~1.3体積%であることが、トナーの帯電が均一化して好ましい。

【0065】4μm以下のトナー粒子が20個数%より多いと、特に、本窓明の一例であるクリーナーレスシステムに適用した場合、トナーリュースによってカブリが発生しやすくなる。

【0066】一方、12.7μm以上のトナー粒子が1.5体積%より多いと、特に、本発明の一例である中間転写体のシステムに適用した場合、飛び散りが発生しやすくなる。

【0067】さらに、本発明において、トナー粒子中のカーボンプラックの分散状態は、トナー断面を透過型顕微鏡で観察した際に、カーボンブラックは、結着樹脂中にトナー中央部の方に多く存在し、トナー表層にはあまり存在しないことが望ましい。

【0068】本発明において、非磁性トナー及び非磁性トナー粒子とは、飽和磁化が20Am²/kg以下のトナー及びトナー粒子をいう。

[0069] 本発明において、非磁性トナーの体積固有抵抗値は、好ましくは $1010\sim1016$   $\Omega$  cm、より好ましくは $1012\sim1016$   $\Omega$  cm、さらに好ましくは $1013\sim1016$   $\Omega$  cmであることが長期にわたって、トナーの帯電を安定化させる点で良い。

【0070】非磁性トナーの体積抵抗値が1010cm 未満の場合には、特に高温下においてトナーの帯電が低下しやすく、10160cmを超える場合には、特に低温下で画像面積比率が2%以下のオリジナル原稿を連続プリントした際、画像濃度が低下しやすくなって好ましくない。

【0071】本発明においては、前記トナーを形成する際、使用する重合性単量体中に前記カーボンブラックと が記アゾ系金属化合物を前分散するマスターバッチ工程 における分散液において、特にカーボンブラックの分散 性向上の効果が著しい。これは、重合性単量体に対し て、カーボンブラックがより高濃度で分散するために粘

> 度が大きくでき、分散効果が大きいためである。さらに、固体ワックスの存在で第2の重合性単量体に希釈しても、カーボンブラックの再凝集が起こりにくい。 【0072】本発明のトナーに用いられる重合性単量体レーでは、スチレン、0(mー・nー)ーメチルスチレ

論ガラス温度(Tg)が、40~75°Cを示すように単 リル酸ドデシル、 (メタ) アクリル酸ステアリル、 (メ 酸ブチル、(メタ)アクリル酸オクチル、(メタ)アク に乏しく、更にOHP画像の透明性を著しく低下させ高 合においては各色トナーの混色が不十分となり色再現性 物ポリマーハンドブック第2版111-P139~19 は混合して用いられる。混合して用いる場合には、出版 ル、(メタ)アクリル酸ジエチルアミノエチルの知き ルヘキシル、(メタ) アクリル酸ジメチルアミノエチ タ)アクリル感べヘコル、(メタ)アクリル蝦2ーエチ チル, (メタ) アクリル酸プロピル, (メタ) アクリル 体;(メタ) アクリル酸メチル、(メタ) アクリル酸エ ン, m (p-) ーエチルスチレンの如きスチレン系単量 画質の面から好ましくない。 は定着点の上昇をもたらし、特にフルカラートナーの場 耐久安定性の面から好ましくなく、75℃を超える場合 40°C末満の場合には、トナーの保存安定性や現像剤の 量体を適宜組み合わせて用いる。理論ガラス転移温度が 2 (John Wiley&Sons社製) に記載の理 ル;アクリル酸アミドが好ましい。これらは、単独また ソプレン;シクロヘキセン; (メタ) アクリロニトリ としては、スチレン, o (m-, p-) -メチルスチレ (メタ) アクリル酸エステル系単量体; ブタジエン; イ

【0073】本発明において、トナーの樹脂成分のGPC(ゲルパーミエーションクロマトグラフィー)による分子融分布において、重量平均分子量(Mw)が、好ま分子は5,000~1,000、000、より好ましくは7,000~500、000であることが良く、重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比(Mwア均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比(Mwア均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)が、好ましくは2~100、より好ましくは3~50であることが定着ラチチュードが広く、トナー帯電付与部材の汚染防止の点で良い。

【0074】トナーの樹脂成分の重量平均分子量(Mw)が5,000未満の場合には、高温側の非オフセット領域が狭くなると同時に、トナーの帯電付与部材の汚染が生じやすく、トナーの帯電不良が生じやすい。1,000,000を超える場合には、定着性が悪化してしまう。

【0075】さらに、トナーの樹脂成分のMw/Mnが2未満の場合には、定着可能温度領域が極端に狭くなり、100を超える場合には、フルカラー画像に適用した場合、ブラック画像が沈んだ感じで連和感が生じ、好ましくない。

【0076】本発明に用いられるアゾ来金属化合物は、 荷鑑制御剤としての機能も有しているが、さらに別の荷 電制御剤を併用しても良い。この併用しても良い荷電制

御刺としては、公知のものが利用できる。具体的化合物としては、ネガ深としてサリチル酸、ナフトエ酸、ダイカルボン酸の金属化合物、スルホン酸、カルボン酸を飼織に持つ高分干型化合物、味力薬化合物、尿薬化合物、ガリックスアレーン等が挙げられ、ボジ系として四級アンモニウム塩、該四級アンモニウム塩や飼鋼に有する高分干型化合物、グアニジン化合物、イミダソール化合物が挙げられる。

【0077】本発明において、熱定着時の定着部材に対する離型性をよくする目的で、トナー粒子中にさらに炭化水薬系化合物である固体ワックス成分を、離型剤の機能を兼ねて用いることが好ましい。本発明に離型剤として好ましく用いられるワックス成分としては、エステルワックス及びこれらの変性物(例えば、酸化物やグラフト処理物)、高級脂肪酸及びその金属塩、アミドワックスがあげられる。これらワックス類は環球法(JISK 2531)による軟化点が40~130℃、好ましくは50~120℃を有するものが良い。このワックス成分の軟化点が40℃未満の場合にはトナーの耐ブロッキング性及び保形性が不十分であり、130℃を超える場合には離型性の効果が不十分となる。

【0078】本発明においては、長鎖アルキル基を有するエステルワックスが好ましく使用でき具体的には、下記の一般式を満足するエステルワックスが好適である。 【0079】

[化12]

 $R_1 - C00 - R_2$ 

〔上記式中、 $R_1$ 及び $R_2$ は炭素数  $15 \sim 45$ を有する炭化水素基を夫々示す〕

【0080】更に、本発明においては、上記式で示されるエステル化合物を含有し、且つ、トータルの炭素数が同一であるエステル化合物が50~95重量%の範囲で含有されているエステルワックスからなるワックス組成物を使用することが、特に好ましい。

【0081】本発明においては、トータルの炭素数が同一のエステル化合物の含有量を、下記に説明するガスクロマトグラフィー法(GC法)によって測定した。

【0082】本発明においては、GC-17A(島津製

作所製)を用いてガスクロマトグラムを測定した。その際、予めトルエンに1重量%の濃度で溶解させた溶液を測定試料とし、その1マイクロリットルをオンカラムインジェクターを備えたGC装置に注入する。カラムは、0.5mm径×10m長のUltra Alloy-1(HT)を用いた。カラムは、初期温度を40℃とし、そこから40℃/min.の昇温スピードで200℃まで昇温させ、更に15℃/min.の昇温スピードで450℃まで昇温させ、キャリアガスは、Hのガスを50kPaの圧力条件で流した。化合物種の固定をする場合には、別途炭素数が既知のアルカンを注入し、上記と同一は、別途炭素数が既知のアルカンを注入し、上記と同一

(14)

の流出時間で測定し、得られたガスクロマトグラム同土を比較することや、ガス化成分をマススペクトマトグラフィーへと導入すること等の方法で構造を同定した。また、炭素数が同一のエステル化合物の含有量は、クロマトグラムの総ピーク面積に対する各ピーク面積の比を求めることで、夫々を算出した。

【0083】本発明において、長鎖アルキル基を有するエステルワックスとして特に好ましく用いられるエステルワックスは、高級アルコール成分と同じく、高級カル・ボン酸成分から合成されるのが一般的である。これら高級アルコールや高級カルボン酸成分は、通常天然物から得られることが多く、一般的には、偶数の炭素数を有する混合物から構成されている。これら混合物をそのままエステル化した場合は、目的とするエステル化合物の他に各種の類反構造物を持つ副生成物が副生するため、トナーの各特性に悪影響を及ぼし易い。このため、本発明においては、原材料や生成物を容剤抽出や域圧蒸留操作を用いて精製することによって得られるエステルワックスを使用することが好ましい。

20 【0084】また、上記したガスクロマトグラフィー法による測定において、トータルの炭素数が同一のエステル化合物の含有量が50重量%未満のものは、複雑な結晶多形や凝固点降下を生じるため、トナー中に含有させた場合には、主としてトナーの耐ブロッキング特性や現像特性に弊害を及ぼす原因の1つとなり易い。更に、本発明において、上記したようなエステル化合物を使用した場合には、所定のトナーの流動性が得られにくく、また、キャリア粒子や感光体表面にエステルワックスに超因するフィルミングが生じ易いので、トナーの磨壊帯電量が低下し、充分な摩擦帯電量を継続して得ることが困難となる。

【0085】従って、本発明においては、エステルワックス中に、トータルの炭素数が同一のエステル化合物が、好ましくは55~95重量%、さらに好ましくは60~95重量%の範囲で含まれているものを使用するとよい。更に、本発明においては、エステルワックス中に一番多く含有されているトータルの炭素数が同一のエステル化合物と、トータルの炭素数が減炭素数に対して土2の範囲にあるエステル化合物迄を含めたエステル化合物の総合有量が、好ましくは80~95重量%、より好ましくは90~95重量%であるものを使用するとよい、

【0086】本発明においてのトナーを構成する際に最も好ましいエステルワックスは、下記の一般式で表される特に一達の炭素数が44であるエステル化合物が、エステルワックス中に50~95重量%程度含まれているものである。

[0087]

【化13】

 $R_{1}' - C00 - R_{2}'$ 

鎖のアルキル基を示す」 [式中、R]' 及び $R_2'$  は炭素数15~45の直鎖状長

ルキル基、さらに好ましくは直鎖状のアルキル基である  $R_1'$  及び $R_2'$  が、飽和炭素水素基、より好ましくはア 化合物であることが好ましい。特に、R1′が炭素数1 \* 【0088】更に、上記式で表されるエステル化合物の

> \*5~45の直鎖状のアルキル基であり、R2' が炭素数 が好ましい。このようなものとしては、具体的には、例 1.6~4.4の直鎖状のアルキル基であるエステル化合物 えば、以下のエステル化合物が挙げられる。 [0089]

36

【化14】

8 : :  $\mathrm{CH_3} \leftarrow \mathrm{CH_2} \rightarrow_{18} \mathrm{COO} \leftarrow \mathrm{CH_2} \rightarrow_{17} \mathrm{CH_3}$  $CH_3 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{16} COO \rightarrow CH_2 \rightarrow_{17} CH_2$ 

**(4)** :  $CH_3 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{10} COO \leftarrow CH_2 \rightarrow_{10} CH_0$  $CH_3 \leftarrow CH_2 \xrightarrow{}_{16} COO \leftarrow CH_2 \xrightarrow{}_{19} CH_9$ 

3

:

9 :  $CH_4 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{20} COO \rightarrow CH_2 \rightarrow_{17} CH_4$ 

> 40 40 38 38

69 ...  $CH_3 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{16} COO \leftarrow CH_2 \rightarrow_{21} CH_3$ 42 40

3 ...  $CH_3 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{22} COO \leftarrow CH_2 \rightarrow_{17} CH_3$ 

8  $CH_3 \leftarrow CH_2 \Rightarrow_{18} COO \rightarrow CH_2 \Rightarrow_{21} CH_2$ 42

9 :  $CH_3 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{20} COO \leftarrow CH_2 \rightarrow_{10} CH_2$ 42

 $(10) \cdots CH_4 \rightarrow CH_2 \rightarrow_{22} COO \rightarrow CH_2 \rightarrow_{19} CH_2$ 4

(12) ···  $CH_3 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{20} COO \leftarrow CH_2 \rightarrow_{21} CH_3$ (11)  $\cdots$  CH<sub>3</sub> + CH<sub>2</sub> + COO + CH<sub>2</sub>+ CH

 $(13) \cdots \text{CH}_{s} + \text{CH}_{s} + \sum_{n} \text{COO} + \text{CH}_{s} + \sum_{n} \text{CH}_{s}$ 

46 44 4

 $(14) \cdots CH_3 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{14} COO \rightarrow CH_2 \rightarrow_{26} CH_5$ 8

(15) ...  $CH_3 \leftarrow CH_2 \rightarrow_{27} COO \leftarrow CH_2 \rightarrow_{20} CH_4$ 50

 $(16) \cdots CH_1 \leftarrow CH_2 + COO \leftarrow CH_2 + CH_3$ 

【0090】本発明のトナーにおいて使用する上記のよ

うなエステル化合物を有するエステルワックスとして

°C、より好ましくは55~85°Cの範囲にあるものが、 ク) 値の温度(以下、 した場合に、該吸熱曲線の主体極大ピーク(メインピー は、ASTM D3418-8に準じて吸熱曲線を測定 トナーの低温定着柱、耐オフセット柱の向上を図る上で 「牡点」と厚添)が、40~90

い、粒度分布のシャープな造粒が困難になる傾向があ が高いと造粒中にエステルワックスが析出してきてしま ては水系媒体中で良好に造粒及び重合を行うため、融点 スは、直接重合方法によりトナー粒子を得る場合におい 傾向ある。一方、融点が90℃を超えるエステルワック 結果として、トナーの原高温オフセット柱を低下させる ックスは、エステルワックスの自己凝集力が弱いため、 【0091】即ち、融点が40℃未満であるエステルワ

> n. 小歯にか行った。 い、対照用に空パンをセットし、昇温速度10℃/mi 融解熱を用いた。サンプルは、アルミニウム製パンを用 用いて行った。装置検出部の温度補正は、インジウムと 亜鉛の融点を用い、熱量の補圧にしいればインジウムの 8 に準ずる測定は、パーキンドシャー社製DSC-7を 【0092】本発明において、ASTM D3418-

m/秒の条件下、10μm変位させた後15秒間保持 条件としては、0.5gの荷重で負荷速度が9.67m 津製作所製のダイナミック超微小硬度計(DUH-20 しい。このエステルワックスの硬度は、直径20mmø は、硬度0.5~5.0を有するものであることが好ま 0)を用いてビッカース硬度を測定した値である。測定 で厚さが5mmの円筒形状のサンプルを作製した後、島 【0093】また、本発明に用いるエステルワックス 得られた打痕形状を測定してビッカース硬度を求め

た。本発明者らの検討によれば、上記の方法で測定した

凝集力も小さいため、耐高温オフセット性が低下する傾 存安定性が低下し、また、エステルワックス自身の自己 硬度が0.5未満のエステルワックスを用いた場合に る。他方、硬度が5.0を超える場合には、トナーの保 大きくなり、耐高温オフセット性効果が低下し易くな 定着器の圧力依存性及びプロセススピード依存性が

や使用した場合には、トナーを製造する場合に造粒性が 0を超え、Mnが2,000を超えるエステルワックス 低下すると共に、低分子量成分が表面に存在し易くな が200未満であり、Mnが150未満のエステルワッ 阻害され、トナーの合一が生じやすへなる。 り、トナーの流動性が低下する。一方、Mwが2,00 クスを使用した場合には、トナーの耐ブロッキング性が 250~1,000であるものが好ましい。即ち、Mw 子量(Mn)が150~2,000であることが好まし 量平均分子量(Mw)が200~2,000、数平均分 く、より好ましくはMwが300~1,000、Mnが 【0094】本発明で使用するエステルワックスは、重

GPCにより次の条件で測定した。 【0095】本発明において、ワックスの分子量分布は

装置 :GPC-150C(ウォーターズ社製) 【0096】(GPC測定条件)

溶媒 :o-ジクロロベンゼン(0.1%アイオノール 温度 :135°C カラム:GMH-HT30cm2連(東ソー社製

:1.0m1/min

試料 : 0. 15%の試料を0.4ml注入

wink粘度式から導き出される換算式でポリエチレン 被算することによって算出した。 た分子量校正曲線を使用した。更に、Mark-Hou あたっては、単分散ポリスチフン藤準霖季により作成し 【0097】以上の条件で測定し、試料の分子量算出に

他の樹脂を含有することができる。 の重合性単量体の重合によって合成された樹脂に加えて 【0099】このような他の樹脂をさらに含有するブラ 【0098】本発明において、ブラックトナーは、前述

合性単量体組成物を重合することによって製造すること 加して重合性単量体組成物を調製し、この調製された重 製造過程において、少なへとも重合性単量体、カーボン ックトナー粒子は、重合法によるブラックトナー粒子の ブラック及びアゾ系金属化合物と共にこの他の樹脂を添

シド、2,4ージクロロベンゾイルペルオキシド、ラウ

ロイルペルオキシドの如き過酸化物系重合開始剤が用い

単量体成分をトナー粒子中に導入する時には、これらと シジル基、ニトリル基の如き親水性官能基含有の重合性 解して乳化重合を起こすため使用することができないア **メチワンめぬこはエチワンの哲やガリ万元命物とのアン** ミノ甚、カルボン酸基、水酸基、スルフォン酸基、 【0100】例えば、水溶性のため水性懸濁液中では溶

> のた好ましい態様たある。 明の目的とするトナーの性能を向上させることが出来る せ、トナー粒子においてより内包化が強力となり、本発 水系媒体中での重合時に前述のワックス成分を相分離さ 能となる。こうした極性官能基を含む高分子重合体をト ミンの如き重付加合体の形とすれば、使用することが可 ル、ポリアミドの如き重縮合体、ポリエーテル、ポリイ 重合体の如き共重合体の形にして、あるいはポリエステ ダム共重合体、ブロック共重合体、あるいはグラフト共 ナー粒子中に共存させることは、重合性単量体組成物の

20重量%、より好ましくは2~16重量%であること 一粒子の重量に対する含有量としては、好ましくは1~ 【0101】この極性官能基を含む高分子重合体のトナ

へなり好ましへない。 量が1重量%未満の場合には、内包化させたワックスが 難しくなり、結果としてトナー帯電付与部材の汚染が早 トナー表面に出て雕型効果を発揮するには少な過ぎ、2 【0102】この極性官能基を含む高分子重合体の含有

回ると、極性官能基を含む高分子重合体が表面付近に集 じ弱へなり好ましくない。 中し易い為、現像性や耐ブロッキング性に悪い影響が生 重量平均分子量が5,000未満、特に4,000を下 平均分子量は、5、000以上が好ましく用いられる。 【0103】この極性官能基を含む高分子重合体の重量

い、より晒本フセット性の高いトナーを停ることが出来 量体組成物中に溶解して重合すれば、分子量分布の広 分子最範囲とは異なる分子量の高分子重合体を重合性単 【0104】重合性単量体を重合して得られるトナーの

オキシド、メチルエチルケトンペルオキシド、ジインプ 1、1'-アゾビス(シクロヘキサンー1ーカルボニト ロピアペアオキシカーボネート、クメンヒドロペルオキ の如きアン系又はジアン系重合開始剤;ベンゾイルペル ジメチルバレロニトリル、アグビスインブチロニトリル リル)、2,2'-アゾビス-4-メトキシ-2,4-トリル)、2,2'-アゾビスイソブチロニトリル、 製造するために用いられる重合開始剤としては、例え ば、2,2.-アゾビス-(2,4-ジメチルバレロニ 【0105】本発明において重合法によりトナー粒子を

異なるが、十時間半減期温度を参考に、単独又は混合し ら好ましい。重合開始剤の種類は、重合方法により若干 を制御し、かつ反応条件のラチチュードを広げることが 0.5~20重量%であることが、トナーの分子量分布 合度により変化するが一般的には重合性単量体に対し 【0106】この重合開始剤の添加量は、目的とする重

剤を更に添加してトナー粒子を製造することも可能であ 度を制御するため公知の架橋剤、連鎖移動剤、重合禁止 【0107】トナー粒子を重合法で製造する際に、重合

エチルセルロース、カルボキシメチルセルロースのナト 水酸化アルミニウム、メタケイ酸カルシウム、硫酸カル 布を達成し、かつトナー粒子を合一させることから好ま 0.2~10重量部を使用することがシャープな粒度分 これら分散剤は、重合性単量体100重量部に対して リウム塩,デンプン等が水相に分散させて使用される。 ルセルロース,メチルヒドロキシプロピルセルロース, としては個えばポリだコルアルコール、ゼラチン、メチ ナ、磁性体、フェライト等が挙げられる。有機系化合物 シウム、癌類ベリウム、ベントナイト、シリカ、アラハ グネシウム,水酸化カルシウム,水酸化マグネシウム, 亜鉛,ヒドロキシアパタイト,炭酸カルシウム,炭酸ケ ム、リン酸マグネシウム、リン酸アルミニウム、リン酸 として何れば熊嶽米殿七巻として、リン殿川おパツウ 【0108】本発明において、重合工程に用いる分散剤

ン酸カリウム、オレイン酸カルシウムが好ましく用いら レイン概ナトリウム、ラウリル酸ナトリウム、ステアリ タデシル流数ナトリウム、オクチル流数ナトリウム、オ **ル塙蝦ナトリウム、テトラデシル鴻蝦ナトリウム、ペン** 併用しても良い。具体的には市販のノニオン、アニオ 徽細化のため0.001~0.1重量部の界面活性剤を に好ましい分散剤を得ることができる。これら分散剤の と塩化カルシウム水溶液を混合することで懸濁重合方法 の場合、高速撹拌下において、リン酸ナトリウム水溶液 生成させることもできる。例えば、リン酸三カアシウム るために、分散媒中にて高速撹拌下にて該無機化合物を いても良いが、細かい均一な粒度を有する分散粒子を得 【0109】これら分散剤は、市販のものをそのまま用 カチオン型の界面活性剤が利用でき、例えばドデシ

の如き製造方法によって具体的に製造することが可能で 【0110】本発明に係るブラックトナー粒子は、以下

開始剤、その他の添加剤を加え、ホモジナイザー又はメ その後は分散安定剤の作用により、粒子状態が維持さ ズを有するように撹拌速度・時間を調整し、造粒する。 **哲単異体組成物からなる液滴が所端のトナー粒子のサム** 一の如き混合装置により分散せしめる。好ましくは重合 中に通常の撹拌機またはホモミキサー又はホモジナイザ れた重合性単量体組成物を、分散安定剤を含有する水相 散せしめて重合性単量体組成物を調製する。この調製さ ディア分散機の如き混合装置によって均一に溶解又は分 **ゾ系金属化合物、さらに必要に応じて荷電制御剤,重合** 【0111】重合性単量体中にカーボンブラック及びア

> 重量部に対して水300~3000重量部を分散媒とし 温度に設定して重合を行う。重合反応後半に昇温しても れ、且つ粒子の沈降が防止される程度の撹拌を行えば良 乾燥する。懸濁重合法においては、通常単量体系100 後、生成したトナー粒子を洗浄し、ろ過により回収し、 成物を除去するために重合反応後半、又は、重合反応総 ける耐久性向上の目的で、未反応の重合性単量体、副生 良く、更に、本発明のトナーを用いた画像形成方法にお て使用するのが好ましい。 了後に一部水系媒体を留去しても良い。 重合反応終了 重合温度は40℃以上、一般的には50~90°Cの

程を経て重合性単量体組成物を調製する。 ラックの分散性を向上させるために、マスターバッチエ おいては、前述した通り、トナー粒子中でのカーボング 【0112】本発明のブラックトナー粒子の製造方法に

部のアゾ系金属化合物を混合して分散させることによ 物による分散効果との組合わせて、カーボンブラックの 合時のシェアが充分にかかることから、アゾ系金属化合 濃度にして混合できるため、分散液の粘度が高まり、混 り、重合性単量体に対してカーボンブラックを非常に高 くは0.2~5重量部、より好ましくは0.5~3重量 しくは10~25重量部のカーボンブラック及び好まし 量部に対して、好ましくは10~40重量部、より好ま 【0113】具体的には、第1の重合性単量体100重

トロールしずらくなり、結果として分散が不均一になり 方、40重量部を超える場合には、分散液の粘度をコン 散液の粘度が小さく、十分な分散は達成しにくい。一 満の場合には、アゾ系金属化合物を使用したとしても分 【0114】カーボンブラックの混合量が10重量部末

分散性を飛躍的に向上させることができる。

が低下してしまい分散が不均一になりやすい。 あり、一方、5重量部を超える場合には、逆にまた粘度 未満の場合には、分散液の粘度を高める効果が不十分で 【0116】この第1の重合性単量体、カーボンブラッ 【0115】アゾ系金属化合物の混合量が0.2重量部

ズ、より好ましくは150~1600センチポイズであ 液の粘度は、好ましくは100~2000センチポイ び/又は荷電制御剤を含有する(マスターバッチ)分散 ク及びアゾ系金属化合物、必要に応じてワックス成分及 ることが良い。

00センチポイズを超える場合には、粘度が高すぎ、均 カーボンブラックの均一分散が難しへなる。一方、20 満の場合には、粘度が低すぎ分散のシェアがかからず、 一な分散状態が維持しにくくなると同時に、排出性も悪 【0117】この分散液の粘度が100センチポイズ末 生産性が低下してしまう

子重合体、荷電制御剤、重合開始剤及び第2の固体ワッ に本発明の第1のワックス成分、極性官能基を含む高分 【0118】この分散液を第2の重合性単量体及びさら

50

クスを含むその他の添加剤と混合して重合性単量体組成

部、より好ましくは30~70重量部であることが、々 合性単量体の混合量は、好ましくは20~100重量 スターバッチ成分の第2の重合性単量体への均一分散性 【0119】この分散液100重量部に対する第2の重

の再凝集等が生じやすくなり、やはり均一分散に時間が かかってしまう。 量部未満の場合には、均一に分散するまでに時間を要 し、100重量部を超える場合には、カーボンブラック 【0120】この第2の重合性単量体の混合量が20重

**按院内の点が吸い。** は、好ましくは2~20重量%、より好ましくは3~1 5 重量%であることがトナーの着色力及びトナーの帯電 体組成物の重量に対するカーボンブラックの含有割合 【0121】この重合性単量体組成物中での重合性単量

0.2~2.0重量%であることが分散液粘度を適正状 を達成するのが難しくなり、20重量%を超える場合に クの含有割合が、2重量%未満の場合には、萬画像濃度 態に維持して、カーボンブラックの均一分散性を向上さ は、好ましくは $0.1 \sim 3.0$ 重量%、よ0好ましくは は、特に適適下でのトナーの帯艦が低へなりやすい。 体組成物の重量に対するアゾ系金属化合物の含有割合 【0123】この重合性単量体組成物中での重合性単量 【0122】 重合性単量体組成物中でのカーボンブラッ

の体積%を求めた。

液粘度が低下してしまい、やはりカーボンブラックの分 発揮されず、3.0重量%を超える場合には、逆に分散 度が上がらずに、カーボンブラックの分散性向上効果が 物の含有割合が0.1重量%未満の場合には、分散液粘 教性向上効果が消失してしまう。 【0124】重合性単量体組成物中でのアゾ系金属化合

中の点が良い。

【0126】(1) カーボンブラックのDBP吸油量の 【0125】次に、本発明に係る各種測定方法について

JIS 4656/1に準じて測定する。

比表面積の測定 【0127】(2) カーボンブラックの窒素吸着による

JIS 4652に準じて測定する。

【0128】(3) カーボンブラックの揮発分の測定

0個を無作為に選択し、平均一次粒子径を算出し、凝集 透過型顕微鏡で、トナーの断面を50,000倍の倍率 径、およびトナー中の凝集粒子径の測定方法 JIS 1126に準じて測定する。 で拡大写真をとり、一次粒子100個および凝集粒子3 【0129】(4) カーボンブラックの平均一次粒子

【0130】(5)トナーの重量平均粒径(D4)及び

4.0μm以下のトナー粒子の個数%及び10.1μm

A-11あるいはコールタートルチャイギー11 (コー 以上のトナー粒子の体積%の測定 トナーの平均粒径及び粒度分布はコールターカウンタT

布と個数分布を算出した。それから本発明に係る体積分 て、2μm以上のトナーの体積、個数を測定して体積分 ムを用いて1%NaCl水溶液を調製する。例えば、I ター (NEC製)を接続し、電解液は1級塩化ナトリウ ルター社製)を用いて測定可能であるが、本発明におい 及び体積分布から求めた10.1μm以上のトナー粒子 分間分散処理を行い、前記コールターマルチサイザーに る。試料を懸濁した電解液は、超音波分散器で約1~3 電解水溶液100~150ml中に分散剤として界面活 クジャパン社製)が使用できる。測定法としては、前記 SOTON R-II (コールターサイエンティフィッ ス(日科機製)及びPC9801パーソナルコンピュー を用い、個数分布、体積分布を出力するインターフェー てはコールタートルチャイギー11(コールター特製) 数分布から求めた4.0μm以下のトナー粒子の個数% ネル毎の代表値とする)の重量平均粒径 (D4) 及び個 布から求めた重量基準(各チャンネルの代表値をチャン よりアパーチャーとして100μmアパーチャーを用い **独郊、好ましくはアルキルベンガンスルフォン製麺や** 1~5m1加え、更に測定試料を2~20mg加え

805、806、807を連結し標準ポリスチレン樹脂 剤、例えばクロロホルムを加え十分洗浄を行った後、T の検量線を用い分子量分布を測定する。 0.3 μmの耐溶剤性メンブランフィルターたる過した 子やソックスフー抽出器や用いたドラエン溶剤に20 時 体の具体的なGPCの測定方法としては、予めトナー約 基を含む高分子重合体のGPCによる分子量分布 成は昭和電工製A-801、802、803、804、 サンプルをウォーターズ社製150Cを用い、カラム構 HF(テトラヒドロフラン)に溶解した溶液をポア窪が ックスは溶解するが、樹脂成分は溶解し得ない有機溶 ンを留去せしめ、必要により、トナー粒子に添加するワ 間抽出を行った後、ロータリー エズポレーター たトアエ トナー粒子の樹脂成分及び極性官能基を含む高分子重合 【0131】(6)トナー粒子の樹脂成分及び極性官能

(Mw) 及び数平均分子量 (Mn) を算出する 【0132】得られた分子量分布から重量平均分子量

類似ブラシがより好ましい。 る形態であっても構わない。しかしながら、クリーナー 用いた導電性繊維ブラシ、導電性ローラの如き、いかな あるいは導属性繊維ブラシが好ましへ、ならに、環域に レスのシステムに適用するためには、導電性磁気ブラシ 電性磁性粒子を用いた導電性磁性ブラシ、導電性繊維を よらず耐久を含めて帯電を安定化するためには、 【0133】本発明に用いられる帯電部材としては、導 海電性

包したマグネットと、このマグネットの磁力によりスリ 一ブ上に磁気拘束された導電性磁性粒子とを有するもの ラシ帯電器としては、非磁伍スリーブと、スリーブに内 【0134】本発明に好ましく用いられる導電性磁気ブ

しくは20~40 $\mu$ mが良い。  $45 \mu m$ 、より好ましくは $10 \sim 45 \mu m$ 、さらに好ま 【0135】上記帯電用磁性粒子の重量平均粒径は5~

い状態となり、帯電ムラが生じやすく、画質劣化が起き 像工程に行ってしまうことから、現像容器への帯電用磁 mより大きいと、帯電用磁性粒子によるブラシの穂が粗 ることがある。帯電用磁性粒子の重量平均粒径が45μ 性粒子の混入が生じ、現像時に静電潜像を乱す原因とな 帯電性磁性粒子が潜像担持体表面にも付着した状態で現 下し、結果として導電性磁気ブラシ帯電器から離脱した り小さい場合、帯電性は良好であるが、磁気拘束力が低 【0136】帯電用磁性粒子の重量平均粒径が5μmよ

は、 $107\sim1011\Omega$ ・cm、好ましくは $107\sim109$ 未満Ω・cmであることが良い。 【0137】本発明に用いられる帯電部材の体積抵抗値

抗値が10<sup>11</sup>Q・cmを超える場合には、特に低湿下に 良が生じやすくなる。 おいて、潜像担持体への帯電付与能が低下して、帯電不 着するのを防止するのが困難になる。 帯電部材の体積抵 満の場合には、帯電部材たる磁性粒子が潜像担持体へ付 【0138】帯電部材の体積抵抗値が10<sup>7</sup>Q・cm未

如きカップリング剤、導電性樹脂あるいは導電性微粒子 系樹脂) が挙げられる。 を含有する樹脂(好ましくはフッ素系樹脂、シリコーン ては、シランカップリング剤、チタンカップリング剤の 表面層を設けるとより好ましい。このような表面層とし 【0139】さらに、帯電用磁性粒子は、コア材表面に

基であるから摩擦帯電性という観点からは、長期にわた 極性を無理なく付与することが可能となる。さらに、ア り変化の少ない構成である理由と考えられる。 して分子鎖が切断されたとしても、残存部分はアルキル 擦による機械的あるいは熱的な劣化に対しても強い。更 ルキル基は比較的酸化に強く、帯電用磁性粒子同士の摺 基の電子供与性により、特に摩擦帯電においてマイナス とによる効果としては、摩擦帯電的な面では、アルキル 鎖状に連なる構成を含むものである。この構成を含むこ ング剤としては、疎水基部分に、炭素原子が6個以上直 【0140】本発明に特に好ましく使用されるカップリ 長鎖であると前記の機械的あるいは熱的な負荷に対

以下までは可能と考えられる。アルキル基の炭素数が3 磁性粒子表面に均一に処理することが難しへなり、さら 0個を超えると、溶剤に不溶となる傾向にあり、帯電用 上好ましくは8個以上連なることが必要であり、30個 【0141】この観点からアルキル基は、炭素数6個以

> に、処理された帯電用磁性粒子の流動性が悪化し、 性が不均一となる傾向にある。 無無

磁性粒子に対し、好ましくは0.0001乃至0.5重 量%、より好ましくは0.001万至0.2重量%が良 【0142】カップリング剤の処理量としては、帯電用

帯電用磁性粒子の流動性が悪化する傾向にある。 い。カップリング剤の処理量が0.5重量%を超えると 量%より少ないとカップリング剤の効果が発現しにく 【0143】カップリング剤の処理量が0.0001重

ある。この場合、カップリング剤の量に比して、同等程 子の表面は、カップリング剤のみにて構成されることが 望ましいが、微量の樹脂成分をコートすることも可能で 【0144】本発明においては、基本的に帯電用磁性粒

素及びジルコニウムが挙げられる。 い。中心元素としては例えばチタン、アルミニウム、珪 は、疎水基部分に、炭素原子が6個以上直鎖状に連なる 構成を含むものであれば、中心元素は、特に選ばれな 【0145】本発明に用いられるカップリング剤として

紫、アルミニウム、チタン、ジルコニウムの如き中心元 素に結合している化合物を示す。 分子内に加水分解可能な加水分解基と疎水基を有し、珪 【0146】本発明におけるカップリング剤とは、同一

水性の高い、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、 クリロキシ基、ハロゲン、それらの変性体も用いられ ブトキシ甚の如きアルコキシ基、アクリロキシ基、メタ 【0147】加水分解基としては、たとえば、比較的親

6個以上直鎖状に連なる構成を含むものであればよく、 中に、エーテル結合、エポキシ基、アミノ基の如き官能 るいはダイレクトに結合していてもよい。更にその構造 ル、アルコキシ、スルホン酸エステル、燐酸エステルあ 中心元素との結合形態においては、カルボン酸エステ 【0148】疎水基としては、その構造中に炭素原子が

潜像が乱されてしまう。 ると、前述した通り潜像担持体上に形成されている静電 一亜鉛ーフェライトの如きフェライトキャリアを使用す キャリア、或いは、銅ー亜鉛ーフェライト及びニッケル 現像用キャリアとして従来好ましく用いられている鉄粉 【0149】さらに本発明の二成分系現像剤を構成する

超 $\sim 10^{15}\Omega$ ・cmであることが良い。 抵抗値は、 $109\sim10^{15}\Omega$ ・cm、好ましくは $10^{13}$ 【0150】本発明に用いられる現像用キャリアの体積

は、キャリア自身がチャージアップしてしまい、補給 キャリアの体積抵抗値が1015Q・cmを超える場合に 俊バイアスが注入されて潜像が乱されてしまう。現像用 cm未満の場合には、抵抗が低いために、現像領域で現 【0151】現像用キャリアの体積抵抗値が109Ω・

合法によって製造されるマグネタイト含有重合法樹脂キ コートキャリアが好ましい。キャリアコアとしては、重 アとしては、キャリアコアの表面を樹脂で被覆した樹脂 ヤリアコアが好ましい。 【0152】従って、本発明に用いられる現象用キャリ

は、すべての酸化物基準で0.2~0.8 (重量比) で O4の他に、金属酸化物として、Fe2O3, A12O3, らの混合物を含有するのが好ましい。Fe3O4量として SiO2, CaO, SrO, MgO, MnOまたはそれ あることが好ましい。 【0153】重合法樹脂キャリアコアとしては、Fe3

の50%粒径は10~45μm、好ましくは15~40 布が達成できるので、それ故、フェライトキャリアコア 法上、形状が採状になりやすへ、かしシャープな档度分 μmを有することが良い。 しては有利である。したがって重合法樹脂キャリアコア よりも小粒径化しても、キャリアの感光体への付着に対 【0154】重合法樹脂キャリアコアとしては、その製

に分散させコア粒子を形成する場合、均一でかつ高密度 ることが金属酸化物微粒子の脱離を防止する上で好まし アコアに含有される金属酸化物は、親油化処理されてい 特に、重合法でキャリアコア粒子を形成する場合は球形 でバインダー樹脂中に取り込まれることが可能となる。 で表面が平滑な粒子を得る上で重要である。 い。親油化処理された金属酸化物は、バインダー樹脂中 【0155】更に、本発明で使用する重合法樹脂キャリ

することが好ましい。 剃の如きカップリング剤や種々の界面活性剤を表面処理 タネート系カップリング剤、アルミニウムカップリング 【0156】 親油化処理はシラン系カップリング剤、チ

る1種以上のもので表面処理することが好ましい。 カップリング剤、あるいは界面活性剤群の中から選ばれ 【0157】特にシランカップリング剤、チタネート系

を挙げることができる。アミノ基をもつシラン系カップ として例えば、ビニルトリクロルシラン、ビニルトリエ 基、アミノ基あるいはエポキシ基を有するものを用いる Ν-β(アミノエチル)-γ-アミノプロピルメチルジ ャーアミノプロピルトリエトキシシラン、N−β(アミ ラン、ャーアミノプロピルメトキシジエトキシシラン、 リング剤としては、ャーアミノプロピルトリメトキシシ トキシシラン、ビニルトリス (β-メトキシ) シラン錦 **ラメチラジエトキシシラン、v-グリシドキシプロポラ** ン系カップリング剤としては、ャーグリシドキシプロピ リメトキシシランが挙げられる。エポキン基をもつシラ メトキシシラン、NIフェニルーγーアミノプロピルト トリエトキシシラン、βー(3,4ーエポキシシクロへ ことができる。疎水性基をもしシラン系カップリング類 【0158】シラン採カップリング剤としては、藻水柏 /エチル) ーγーアミノプロピルトリメトキシシラン、

キシア)トリメトキシシランが挙げられる。

イソプロピルトリドデシルベンゼンスルホニルチタネー えば、イソプロピルトリイソステアロイルチタネート、 ト)チタネートを挙げることができる。 ト、インプロペルトルス(ジオクチルピロボスフェー 【0159】チタネート系カップリング剤としては、例

使用することができる。 【0160】界面活性剤としては、市販の界面活性剤を

加水分解反応基を有し、加水分解反応により硬化が促進 **架橋性シリコーン樹脂あるいはフッ素樹脂とアクリル樹** ャリアコアの表面を被覆する被覆樹脂としては、特定の 脂との共重合体が好ましく使用でき、特に好ましくは、 【0161】本発明に用いられるキャリアにおいて、キ

積値(50%)の粒径を言う。 い。本発明において50%粒径とは、体積基準の中央累 が、ベタ画像の均一性及び微小ドットの再現性の点で良 リアは、50%粒径(メジアン径)が好ましくは20~  $50\mu$ m、より好ましくは $20\sim45\mu$ mであること 【0162】さらに、本発明において用いる現像用キャ

粒径が20μm未満であると、現像用キャリアが感光体 再現性が低下する傾向にある。現像用キャリアの50% へ付着し易くなり、感光体に傷等が発生し、画像劣化の り大きい場合には、ベタ画像の均一性及び微小ドットの 【0163】現像用ギャリアの50%粒径が50μmよ

 $m^2$ 、より好ましくは $1.5\sim2.8$ g/c $m^2$ であるこ アの見掛け密度は好ましくは1.2~3.2g/c の効果をより一層効果的にするためには、現像用キャリ 【0164】さらに、本発明において、良好な現像特性

発生し易くなるだけでなく、画質劣化も早まってしま きいと二成分系現像剤の循環が悪くなり、トナー飛散が 現像用キャリアの見掛け密度が上記範囲の上限値より大 下限値より小さいと、キャリア付着が発生し易くなる。 【0165】現像用キャリアの見掛け密度が上記範囲の

びキャリアを現像スリーブ上に良好に搬送担持するため 磁性ブラシの穂における現像用キャリアの密度が高まる アは、飽和磁化が20~65Am<sup>2</sup>/kg、トナーおよ することが、現像用の磁性キャリアによって形成される に、好ましくは20~45Am<sup>2</sup>/kgの磁性特性を有 ことから、ベタ画像の均一性及び細線再現性の点で、よ 【0166】さらに、本発明で用いられる現像用キャリ

階調性や中間調の再現が低下する。 gを超える場合には、穂立ちが固く締った状態となり kg未満の場合には、潜像担持体にキャリアが付着しや すくなる。現像用キャリアの飽和磁化が $6.5\,\mathrm{Am^2/k}$ 【0167】現像用キャリアの飽和磁化が20Am<sup>2</sup>/

面層を有する潜像担持体を用いる画像形成方法において 以下の理由で、本発明で用いられる体積抵抗値が低い表 ましいが、このような粒径の小さい現像用キャリアは、 し易い傾向にある。 【0168】上記の通り、現像用キャリアの50%粒径 現像時に潜像担持体に形成されている静電潜像を乱 現像特性の点では20万至50μmであることが好

電荷の注入現象が生じ易くなるからである。 ーブに印加する現像バイアスによる潜像担持体表面への ブラシとの接触点が増えることから、現像時に現像スリ ラシの穂が緻密になり、潜像担持体の表面に対する磁気 なると、この現像用キャリアによって形成される磁気ブ 【0169】すなわち、現像用キャリアの粒径が小さく

れている静電潜像を乱し易い傾向にある。 上記と同様の理由により、現像時に潜像担持体に形成さ 表面に対する磁気ブラシとの接触点が増えることから、 における現像用キャリアの密度が高まり、潜像担持体の 像用キャリアは、現像用キャリアによる磁気ブラシの穂 性の点では好ましいが、このような磁気特性を有する現  $\sim$ 4 $5\,\mathrm{Am^2/k}$ gの磁気特性を有することが、現像特 【0170】さらに、現像用キャリアは、飽和磁化20

を有するキャリアの使用を可能にしたものたある。 可能であり、上記の特定な50%粒径及び特定磁気特性 担持体の表面に対する電荷の注入現象を抑制することが の磁性キャリアの体積抵抗値は高いので、現像時の潜像 【0171】しかしながら、本発明においては、現像用

10重量%にすると通常良好な結果が得られる。 %、好ましくは $3\sim12$  重量%、さらに好ましくは $5\sim$ 二成分系現像剤中のトナー濃度として、1~15重量 合して二成分系現像剤を調製する場合、その混合比率は 【0172】本発明において、キャリアとトナーとを混

とカブリや機内飛散を増加せしめ、二成分系現像剤の耐 低くなる傾向にある。トナー濃度が15重量%を超える 【0173】トナー濃度が1重量%未満では画像濃度が

**樹存存に持たする。** 画像形成を行う場合は、上記キャリアの機能を、現像剤 【0174】本発明において、一成分系現像剤を用いて

 $10^{13} \sim 10^{15}$ Ω・cmであることが良い。 の体積抵抗値は、 $109\sim1015\Omega$ ・cm、好ましくは 【0175】本発明に用いられる現像剤担持体の表面層

濃度ムラが生じやすくなる。 超える場合には、トナーの現像性が極端に悪化し、画像 現像剤担持体の表面層の体積抵抗値が10<sup>15</sup>Ω・cmを 域で現像バイアスが注入されて潜像が乱されてしまう。 9Q・cm未満の場合には、抵抗が低いために、現像領 【0176】現像剤担持体の表面層の体積抵抗値が10

ことができる。具体的には交番電界を印加しつつ、磁気 は、例えば図1に示すような現像手段を用い現像を行う 【0177】本発明のトナーを使用する現像方法として

> る力が弱まりキャリア付着が生じやすくなる。 着防止及びドット再現性の向上において良好である。1 ドット再現性に劣ったり、磁性コートキャリアを拘束す 1からの磁力線が広がり磁気ブラシの密度が低くなり、 00μmより狭いと現像剤の供給が不十分になりやす 距離)Bは100~800μmであることがキャリア付 いる状態で現像を行うことが好ましい。現像剤担持体 ブラシが潜像担持体、例えば、感光ドラム1に接触して く、画像濃度が低くなり、800μmを超えると磁極S (現像スリーブ) 11と感光ドラム1の距離 (S-D間

る。また、5000Vを超える場合には磁気ブラシを介 合、波形としては三角波、矩形波、正弦波、あるいはD 00Vが好ましく、周波数は500~10000Hz、 して、潜像を乱してしまい、画質低下を招く場合があ プリトナーを良好に回収することができない場合があ いと十分な画像濃度が得られにくく、また非画像部のカ 択して用いることができる。 印加電圧が300Vより低 u t y 比を変えた波形、断続的な交番重量電界等種々選 ロセスにより適宜選択して用いることができる。この場 好ましへは1000~7000Hzたあり、それぞれよ 【0178】交番電界のピーク間の電圧は300~30

像剤を使用することで、カブリ取り電圧 (Vback) kは、現像システムにもよるが200V以下、より好ま ができるために感光体寿命を長寿命化できる。Vbac を低くすることができ、感光体の一次帯電を低めること しくは150V以下が良い。 【0179】良好に帯電したトナーを有する二成分系現

が出るように100V~400Vが好ましく用いられ 【0180】コントラスト電位としては、十分画像濃度

ると、電界に対してトナーが追随できず画質低下を招き られずカブリが生じやすくなる。10000日zを超え スピードにも関係するが、静電荷像担持体に接触したト ナーが現像スリーブに戻される際に、十分な振動が与え 【0181】周波数が500Hzより低いと、プロセス

スリーブ11との距離Aを調整したり、現像スリーブ1 たキャリア付着を十分に抑えることが困難になる。現像 のパッキングが起き機械の動作を止めてしまったり、ま 満足することが困難であり、8mmより広いと、現像剤 mmより狭いと十分な画像濃度とドット再現性を良好に しくは3~8mmにすることである。現像ニップCが3 着のない現像を行うために現像スリーブ11上の磁気ブ 画像濃度を出し、ドット再現性に優れ、かつキャリア付 1と感光ドラム1との距離Bを調整することなニップ幅 ニップの調整方法としては、現像剤規制部材15と現像 ラシの感光ドラム1との接触幅(現像ニップC)を好ま 【0182】本発明の現像方法で重要なことは、十分な

を用いることで高転写率が達成でき、したがって、ハー 像に対して忠実に現像することが可能となる。転写工程 においても微粉カットした粒度分布のシャープなトナー 現像システムと組み合わせることた、トナーを介しての 剤および現像方法を用い、特にデジタル潜像を形成した フトーン部、ベタ胡共に高画質や連成できる。 **電荷注入の影響がなく、潜像を乱さないためにドット潜** ンを重視するような画像の出力において、本発明の現像 【0183】本発明の画像形成方法は、特にハーフトー

ない本発明の効果が十分に発揮できる。 電量変化が小さく、多数枚の複写においても画質低下の 二成分系現像剤を用いることで現像器内でのトナーの帯 【0184】さらに初期の高画質化と併せて、本発明の

に行われることで引き締まった画像を呈することができ めには、好ましくは、マゼンタ用、シアン用、イエロー 用、ブラック用の現像器を有し、ブラックの現像が最後 【0185】より引き締まったフルカラー画像を得るた

【0186】添付図面を参照しながら本発明の画像形成

加されている現像スリーブ11に担持された現像剤19 **示されないバイアス印加装置によって現像バイアスを印** 静電荷像は、マグネットローラ12を内包しており、図 ルな静電荷像を形成する。感光ドラム1上に形成された 置によりレーザー光24を照射することにより、デジタ いる。帯電された感光ドラム1に、図示されない露光装 ないバイアス印加手段により帯電バイアスが印加されて 23よりなる磁気ブラシを形成し、この磁気ブラシを欝 する磁力によって、搬送スリーブ22の表面に磁性粒子 中のトナー19aによって、現像される。 ドラム1を帯電する。搬送スリーブ22には、図示され 鼊荷像担持体(感光ドラム)1の表面に接触させ、感光 【0187】図1において、マグネットローラ21の有

置され、貯蔵室R3の下部には補給口20が設けられて は、補給用トナー18を収容したトナー貯蔵室R3が設 -13、14が設置されている。撹拌室 $R_2$ の上方に 1、撹拌室R2に区画され、それぞれ現像剤搬送スクリュ 【0188】現像装置4は、隔壁17により現像剤室R

から受け渡された現像剤及びトナー貯蔵室R3から補給 通って撹拌室R2に送り込まれ、現像剤搬送スクリュー によって、現像剤室R1内の現像剤を撹拌しながら現像 されたトナーを撹拌、混合しながら、スクリュー13と リュー13と逆で、撹拌室R2内の現像剤、現像剤室R: れており、スクリュー13によって現像剤室R1の一方 壁17には図の手前側と奥側に図示しない開口が設けら に搬送された現像剤は、その一方側の隔壁17の開口を スリーブ 1 1の長手方向に沿って一方向に搬送する。隔 【0189】現像剤搬送スクリュー13は回転すること 4に受け渡される。スクリュー14の回転方向はスク

口を通って現像剤室R1に送り込む。 は逆方向に撹拌窯R2内を搬送し、隔壁17の他方の開

に転移して付着し、静電荷像が現像されトナー像が形成 着しているトナーが、感光ドラム1上の静電荷像の領域 光ドラム1に接触し、反転現像法により、磁気ブラシに 像剤の磁気ブラシが生成される。そして磁気ブラシが感 れており、現像極N<sub>1</sub>が現像領域に現像磁界を形成し、 領域に対応した部位には、磁極(現像極)N<sub>1</sub>が位置さ 対向した現像領域に至る。マグネットローラ12の現像 た現像剤は、現像スリーブ11の回転にともない規制プ ローラ12の磁力により汲み上げられ、現像スリーブ1 付着しているトナーおよび現像スリーブ 1 1 の表面に付 に規制された後、現像スリーブ11と感光ドラム1とが 像するには、現像剤室R1内の現像剤19がマグネット 1の表面に担持される。現像スリーブ11上に担持され この現像磁界により現像剤が穂立ちして、現像領域に現 ワード15に搬送され、そこで適正な層厚の現像剤薄層 【0190】感光ドラム1上に形成された静電荷像を現

られ、現像剤室R1および撹拌室R2内に落下して回収さ ブ11の回転にともない現像装置4内に戻され、磁極S 1、S2間の反撥磁界により現像スリーブ11から剥ぎ取 【0191】現像領域を通過した現像剤は、現像スリー

化を測定するトナー濃度検知センサーを使用する。該ト 室R2に補給し、現像剤19のT/Cが所定量に保たれ コイルのインダクタンスを利用して現像剤の透磁率の変 る。その容器 4 内の現像剤 1 9 の T/C 比の検知には、 らトナー18を現像で消費された量に見あった量で撹拌 像剤中のトナー濃度)が減ったら、トナー貯蔵室R3か 9のT/C比(トナーとキャリアの混合比、すなわち現 【0192】上記の現像により現像装置4内の現像剤1 一濃度検知センサーは、図示されないコイルを内部に

着が多くなると共に現像剤の循環、規制ブレード15に 300μmより小さいと、磁性キャリアがこの間に詰ま m、好ましくは400~900 μ m である。この距離が 多い現像画像が形成されやすい。現像剤中に混在してい スリーブ11上の現像剤19の層厚を規制する規制ブレ が行いにくく、感光ドラム1~の磁性キャリア粒子の付 ましい。1000μmより大きいと現像スリーブ11上 り)を防止するためにはこの距離は400μm以上が好 る不用粒子による不均一塗布(いわゆるブレードづま うのに必要な現像剤を塗布しにくく、濃度の薄いムラの り現像剤層にムラを生じやすいと共に、良好な現像を行 鹊と現像スリーブ11面との距離は300~1000μ **浜材料で作製される非壌紅厂フード15 かめる。その編** 〜塗布される現像剤量が増加し所定の現像剤層厚の規制 ード15は、アルミニウム又はSUS316の如き非綴 【0193】現像スリーブ11の下方に配置され、現像

方向に搬送し移動層を形成する。この磁性キャリア粒子 り、磁性キャリア粒子層はスリーブに近いほど磁極N<sub>1</sub> ア粒子の流動性及び磁気特性を適宜選択することによ 【0195】従って磁極NとNの配設位置と磁性キャリ 遅くなる。重力の影響により落下するものもある。 釣合いによってスリーブ表面から離れるに従って動きが く拘束力と現像スリーブ11の移動方向への搬送力との 11が矢印方向に回転駆動されても磁気力,重力に基づ 【0194】この磁性キャリア粒子層は、現像スリープ

おいて、帯電を調整され、現像時に回収される。 に感光ドラム1上に残った転写残トナーは、帯電工程に に定着される。転写工程において、転写材に転写されず トナー画像は、図示されていない定着装置により転写材 写ブレード27により転写され、転写材上に転写された 6により転写バイアス印加されている転写手段である転 てくる転写材(記録材)25上へ、バイアス印加手段2 【0196】また、現像されたトナー画像は、搬送され 域へ現像剤は搬送され現像に供される。

【0197】図3は、本発明の画像形成方法をフルカラ 一画像形成装置に適用した概略図を示す。

写のプロセスを経て転写材上に形成される。 併設され、各々異なった色の画像が潜像形成、現像、転 画像形成ユニットPc及び第4画像形成ユニットPdが 옕形成ユニットPa、第2画像形成ユニットPb、第3 【0198】フルカラー画像形成装置本体には、第1画

ットの構成について第1の画像形成ユニットPaを例に 【0199】画像形成装置に併設される各画像形成ユニ

て糖厚バイアスを印加し係るものたある。 写ブレード 6 4 a は、転写材担持体 6 8 の裏面に当接し るための転写手段としての転写ブレードであり、この転 よって搬送されて来る転写材(記録材)の表面に転写す れたカラートナー画像をベルト状の転写材担持体68に している。64 a は感光体ドラム61 a の表面に形成さ の現像手段としての現像装置でありカラートナーを保持 る静電荷像を現像してカラートナー画像を形成するため れる。63 aは、感光体ドラム61 a上に担持されてい ザー光であり、図示されていない露光装置により照射さ る感光体ドラム61aに静電荷像を形成するためのレー は、一次帯電器62aにより表面が均一に帯電されてい 1 aの表面に接触するように配置されている。67 a スリーブの表面に形成された磁気ブラシが感光ドラム 6 は帯電手段としての一次帯電器であり、直径16mmの 体ドラム61 a は矢印 a 方向へ回転移動される。62 a mmの電子写真感光体ドラム61aを具備し、この感光 担持体としての抵抗調整された表面層を有する直径30 【0200】第1の画像形成ユニットPaは、静電荷像

> 現像し、この現像されたトナー画像を第1の転写部(感 器62aによって感光体ドラム61aを均一に一次帯電 村の表面に転写する。 ド64aから転写バイアスを印加することによって転写 ト状の転写材担持体68の裏面側に当接する転写ブレー 光体と転写材の当接位置)で転写材を担持搬送するベル し、現像装置63aで静電荷像をカラートナーを用いて した後、露光装置 6 7 a により感光体に静電荷像を形成 【0201】第1の画像形成ユニットPaは、一次帯電

一85は図ボされないコイラを内部に有している。 用トナー65を補給する。なお、トナー濃度検知センサ ンサー85で検知し、消費されたトナー量に応じて補給 して現像剤の透磁率の変化を測定するトナー濃度検知セ 低下すると、その低下をコイルのインダクタンスを利用 【0202】現像によりトナーが消費され、T/C比が

の移動により、現像スリーブ11の回転に伴って現像領

4つの画像形成ユニットを併設するものである。例え 画像形成ユニットP c、第4の画像形成ユニットP dの ナーの色の異なる第2の画像形成ユニットPb、第3の トPaと同様の構成で、現像装置に保有されるカラート 【0203】本画像形成装置は、第1の画像形成ユニッ

され、搬送ベルトの如き搬送手段によって定着器70に の転写が順次行なわれる。この日程で、アジストアーシ 像形成ユニットの転写部で各カラートナーの転写材上へ 成ユニットPdにブラックトナーをそれぞれ用い、各画 ば、第1の画像形成ユニットPaにイエロートナー、第 送られ、ただ一回の定着によって最終のフルカラー画像 電器69によって転写材担持体68上から転写材が分離 で各カラートナーは重ね合わせられ、終了すると分離帯 ョンを合わせつつ、同一転写材上に一回の転写材の移動 像形成ユニットPcにシアントナー、及び第4の画像形 2の画像形成ユニットPbにマゼンタトナー、第3の画

着ローラ71は、内部に加熱手段75及び76を有して ローラ71と直径30mmの加圧ローラ72を有し、定 【0204】定着器70は、一対の直径40mmの定着

9は、転写ベルトクリーニング装置であり、81はベル 動ローラによって矢印。方向に移動するものである。7 のベイト状態対かあり、このベラト状態材は、800駅 作用により転写材上に定着される。 ラ72との圧接部を通過することにより、熱及び圧力の 一画像は、この定着器70の定着ローラ71と加圧ロー ト従動ローラであり、82は、ベルト除電器である。8 【0205】転写材上に転写された未定着のカラートナ 【0206】図3において、転算材超搭降68は、無端

の如き転写材担持体の裏面側に当接して転写バイアスを に当接する転写ブレードに代えてローラ状の転写ローラ 【0207】転写手段としては、転写材担特体の裏面側

送するための一対のレジストローラである。

3 は転写材ホルダー内の転写材を転写材担存体 6 8 に搬

直接印加可能な接触転写手段を用いることが可能であ

的に用いられている転写材担持体の裏面側に非接触で配 転写を行う非接触の転写手段を用いることも可能であ 置されているコロナ帯電器から転写バイアスを印加して 【0208】さらに、上記の接触転写手段に代えて一般

が、より好ましい。 ンの発生量を制御できる点で接触転写手段を用いること 【0209】しかしながら、転写バイアス印加時のオゾ

象形成方法の一例を説明する。 【0210】次に、図4を参照しながら本発明の他の画

な画像形成装置の例を示す概略構成図である。 【0211】図4は、本発明の画像形成方法を実施可能

構成されている。フルカラー複写機は、図4に示すよう ジタルカラー画像プリンタ部36を有する。 【0212】この画像形成装置は、フルカラー複写機に 上部にデジタルカラー画像リーダ部35、下部にデ

信号を得る。カラー色分解画像信号は、増幅回路(図示 を施され、デジタル画像プリンタ部に送出される。 せず)を経てビデオ処理ユニット(図示せず)にて処理 ることにより、原稿30からの反射光像をレンズ33に ガラス31上に載せ、露光ランプ32により露光走査す よりフルカラーセンサ34に集光し、カラー色分解画像 【0213】画像リーダ部において、原稿30を原稿台

.3、転写装置5Aおよびクリーニング器6が配置されて ザ露光光学系3、電位センサ12、色の異なる4個の現 **材としてのコロナ栴電器 2 、薔像形成手段としてのレー** 光体であり、矢印方向に回転自在に担持されている。感 **像器4Y、4C、4M、4K、ドラム上光量検知手段1** 光ドラム1の回りには、前霧光ランプ11、一次帯電部 である感光ドラム11は、例えば有機光導電体のような感 【0214】画像プリンタ部において、静電荷像担持体

光がポリゴンミラー3aで反射され、レンズ3bおよび ジスキャン露光の光信号に変換され、変換されたレーサ のの画像信号は、アーギ出力語(図ボキギ)にスイメー ミラー3cを介して、感光ドラム1の面上に投影され 【0215】レーザ霧光光学系3において、リーダ部か

に感光ドラム1を帯電器2により一様にマイナス帯電き を矢印方向に回転させ、前露光ランプ11で除電した後 に潜像を形成する。 せて、各分解色ごとに光像Eを照射し、感光ドラム1上 【0216】プリンタ部は、画像形成時、感光ドラム]

を形成する。現像器 4 Y 、4 C 、4 M 、4 K は、それぞ **れの偏心カム24Y、24C、24M、24Kの動作に** A1上の潜像を現像し、感光ドラA1上に樹脂を基体と した負帯電性トナーによる可視像、すなわち、トナー像 【0217】次に、所定の現像器を動作させて感光ドラ

(24)

より、各分解色に応じて択一的に感光ドラム1に接近し

開口域に記録材(転写材)を担持する記録材担持体であ 器5b、記録材を静電吸着するための吸着帯電器5cお が使用される。 る転与シート5fが、円筒状に一体的に関節されてい る。 費与シート 5 f にはポリカーボネートフィルムなど 転写ドラム5は、回転駆動可能に軸支され、その周囲の 5 d、外側帯電器5 e、分離帯電器5 hを有している。 よびこれと対向する吸着ローラ5g、そして内側帯電器 【0218】転写装置 5 Aは、転写ドラム 5、転写帯電

い感光ドラム1と対向した転写位置に繰り返し搬送さ れ、転写位置を通過する過程で転写帯電器 5 b の作用に 上に担持された記録材は、転写ドラム5の回転にともな は7cから記録材搬送系を通って転写ドラム5に搬送さ より、記録材上に感光ドラム1上のトナー像が転写され れ、その転写シート5f上に担持される。転写ドラム5 【0219】記録材は、記録材カセット7a、7bまた

マゼンタ (M) 、シアン (C) およびブラック (K) に ついて繰り返し、転写ドラム5上の記録材上に4色のト ナー像を重ねて転写したカラー画像が得られる。 【0220】上記の画像形成工程を、イエロー (Y)、

る。すなわち、この定着工程によりトナーの混色、発色 る。加熱部材としてのこの加熱定着ローラ9 a と加圧ロ 着ローラ9aと加圧ローラ9bによって構成されてい 離押上げコロ8 b および分離帯電器 5 h の作用により、 4色のトナー像を転写された記録材が、分離爪8a、分 度、画像形成工程に供せられる。 複写が終了する。他方、感光ドラム1は、表面の残留ト とされたのちトレイ10に排紙され、1枚のフルカラー および記録材への固定が行われて、フルカラーの永久像 上に担持されているフルカラー画像が記録材に定着され 一ラ9bの圧接部を記録材が通過することにより記録材 この加熱定着装置9は、内部に加熱手段を有する加熱定 転写ドラム5から分離して加熱定着装置9に送られる。 ナーやクリーコング器 6 で濱掃して除去された後、再 【0221】片面の画像形成の場合は、このようにして

持体に形成された静電荷像を現像したトナー像を中間転 写体を介して記録材に転写することも可能である。 【0222】本発明の画像形成方法においては、潜像担

担持体に形成された静電荷像を現像することによって形 写体に転写されたトナー像を記録材に転写する工程を有 成したトナー像を中間転写体に転写する工程及び中間転 【0223】すなわち、この画像形成方法は、静電荷像

画像形成方法の一例を具体的に説明する。 【0224】図5を参照しながら、中間転写体を用いた

現像器54-1、マゼンタ現像器54-2、イエロー現 【0225】図5に示す装置システムにおいて、シアン

に電荷発生層、次いで電荷輸送層の順で積層されている 構造の積層型感光層は好ましい例の一つである。 とする機能分離型感光層であっても良い。導電性基体上 一層型でもよく、又は、電荷輸送層を電荷発生層を成分 質及び電荷輸送性能を有する物質を同一層に含有する単 【0226】有機感光層としては、感光層が電荷発生物 スシリコン感光層又は有機系感光層を有する感光体が好

着、外添剤のフィルミングが超こりにくい。 グ性が良く、クリーニング不良、感光体へのトナーの融 樹脂、ポリエステル樹脂、アクリル系樹脂がクリーニン 【0227】有機感光層の結着樹脂はポリカーボネート

しく思いられる。 ン発生化のために図5に示す如く接触方式のものが好ま も用いられる。効率的な均一帯電、ツンプル化、低オン 電部材を用いる接触タイプの方式があり、いずれのもの 体51とは非接触タイプの方式と、ローラの如き接触帯 【0228】帯電工程では、コロナ帯電器を用いる感光

1の回転に伴い従動回転する。 は、感光体51面に押圧力をもって圧接され、感光体5 2 a とを基本構成とするものである。帯電ローラ52 中心の芯金52bとその外周を形成した導電性弾性層5 [0229] 一次帯電部材としての帯電ローラ52は、

Hz~5kHz、直流電圧=±0.2~±5kVであ は、交流電圧=0.5~5kVpp、交流周波数=50 条件としては、ローラの当接圧が5~500g/cm 【0230】帯電ローラを用いた時の好ましいプロセス 直流電圧に交流電圧を重量したものを用いたときに

り、オゾンの発生が低減するといった効果がある。 一ドを用いる方法や、導電性ブラシを用いる方法があ 【0231】この他の接触帯電部材としては、帯電ブレ 【0232】接触帯電部材としての帯電ローラ及び帯電 これらの接触帯電部材は、高電圧が不必要になった

50

表面に離型性被膜を設けても良い。離型性被膜として ブレードの材質としては、導電性ゴムが好ましく、その 万樹脂が適用可能かめる。 ン)、PVDC(ポリ禎化だ「リデン)、フッ株アカリ ナイロン系樹脂、PVDF(ポリフッ化ビニリデ

aからなる。芯金55bは、プラスチックの表面に導電 55bと、その外周面に形成した中抵抗の弾性体層55 1~±5kV)が印加されている中間転写体55に 層(例えば導電性メッキ)を設けたものでも良い。 転写される。中間転写体55は、パイプ状の導電性芯金 【0233】感光体上のトナー像は、電圧(例えば、±

気抵抗値 (体積抵抗率) を105~10<sup>11</sup>Q・cmの中 などの弾性材料に、カーボンブラック、酸化亜鉛、酸化 EPDM (エチレンプロピレンジェンの3元共重合体) 抵抗に調整した、ソリッドあるいは発泡肉質の層であ スズ、炭化ケイ素の知き導電性付与材を配合分散して電 ム、テフロンゴム、クロロプレンゴム、ウレタンゴム、 【0234】中抵抗の弾性体層55aは、シリコーンゴ

に回転する。 行に軸受けさせて感光体51の下面部に接触させて配設 してあり、感光体51と同じ周速度で矢印の反時計方向 【0235】中間転写体55は、感光体51に対して並

写ニップ部を通過する過程で中間転写体55に対する印 加転写バイアスで転写ニップ域に形成された電界によっ て、中間転写体55の外面に対して順次に中間転写され トナー像が、感光体51と中間転写体55とが接する転 【0236】感光体51の面に形成担持された第1色の

59に回収される。 8によってクリーコングなわ感光体用クリーコング容器 51上の転写残トナーは、感光体用クリーニング部材5 【0237】中間転写体55に転写されなかった感光体

転写体55と転写手段57との間に接触するように配置 に回転する。転写手段57は直接中間転写体55と接触 され、転写手段57は例えば転写ローラ叉は転写ベルト て中間転写体55の下面部に接触させて転写手段が配設 するように配設されていても良く、またベルト等が中間 であり、中間転写体55と同じ周速度で矢印の時計方向 【0238】中間転写体55に対して並行に軸受けさせ

の外周を形成した導電性弾性層 5 7 a とを基本構成とす [0239] 転写ローラの場合、中心の芯金57bとそ

きると共に転写材の中間転写体への巻き付きを防止する 有抵抗値をより小さく設定することで転写ローラへの印 的な材料を用いることが可能である。中間転写体の弾性 加電圧が軽減でき、転写材上に良好なトナー像を形成で 層の体積固有抵抗値よりも転写ローラの弾性層の体積固 【0240】中間転写体及び転写ローラとしては、一般

> 値が転写ローラの弾性層の体積固有抵抗値より10倍以 上であることが特に好ましい。 ことができる。特に中間転写体の弾性層の体積固有抵抗

れる中間転写体は、10~40度の範囲に属する弾性層 転写体 5 5 上のトナー像が転写材 5 6 の表面側に転写さ き付きを防止する上で好ましい。中間転写体と転写ロー アスを転写バイアス手段から印加することによって中間 転写手段 5 7 にトナーが有する摩擦電荷と逆極性のバム 写体55と転写手段57との間に搬送されると同時に、 は周速度に差をつけて回転させる。転写材56は中間転 れ、中間転写体への転写材の巻き付きが発生しやすい。 ラの硬度が逆になると、転写ローラ側に凹部が形成さ 性層の硬度は、中間転写体の弾性層の硬度より硬く41 から構成されることが好ましく、一方、転写ローラの弾 S K-6301に準拠し測定される。本発明に用いら 【0242】転写手段57は中間転写体55と等速度或 〜80度の値を有するものが中間転写体への転写材の巻 【0241】中間転写体及び転写ローラの硬度は、JI

容器62に回収される。転写材56に転写されたトナー 像は、加熱定着装置61により転写材56に定着され 0によってクリーニングされ中間転写体用クリーニング 上の転写残トナーは、中間転写体用クリーニング部材 6

と同様のものを用いることができ、好ましい転写プロセ 6~294N/m)で、直流電圧=±0.2~±10k ス条件としては、ローラーの当接圧が2.94~490 N/m (3~500g/cm) (より好ましくは19.

満であると、転写材の搬送ずれや転写不良の発生が起こ

が好ましい。

剤を配合分散して電気抵抗値(体積抵抗値)を106~ 7 bはポリウレタンゴム、EPDM (エチレンプロピレ 発泡肉質の層である。 1010Q・cmの中抵抗い闘闘した、ソリッドあるいは ック、酸化亜鉛、酸化スズ、炭化硅素の如き導電性付与 /ジエン三元重合体) の如き弾性材料に、カーボンブラ

体(感光体ドラム190)の好ましい態様の例を以下に 【0247】図8を用いて本発明に用いられる潜像担持

侵させた紙やプラスチック、導電性ポリマーを有するプ

【0243】転写材56に転写されなかった中間転写体

【0252】電荷発生層用結着樹脂としては、広範囲な

【0244】転写ローラーの材質しては、帯電ローラー

りやすくなるため好ましくない。 [0245] 当接圧力としての線圧が2.94N/m末

【0246】例えば転写ローラー57の導電性弾性層5

ルベニウムやステンレスの知き金属、アルベニウム合金 ダー及びフィルムが用いられる。この導電性基体は、ア や合金の被膜層を有するプラスチック、導電性粒子を含 や酸化インジウムー酸化錫合金の如き合金、これら金属 [0248] 導電性基体191としては、円筒状シリン

ラスチックによって形成される。 欠陥の被覆、基体191からの電荷注入性改良及び感光 92の接着性向上、塗工性改良、基体の保護、基体上に 【0249】これら導電性基体191上には、感光層1

層192の電気的破壊に対する保護などを目的として下

適当な電荷発生層用結着樹脂に分散し塗工することによ ス、エチレンーアクリル酸コポリャー、ポリだコルプチ 合ナイロン、ニカワ、ゼラチン、ポリウレタン及び酸化 ピリウム塩類、トリフェニルメタン系色素及びセレンや ン系顔類、スクワリリウム色素、ピリリウム塩類、チオ アルミニウムによって形成される。その膜厚は通常 0. ラール、フェノール樹脂、カゼイン、ポリアミド、共興 チルセルロース、メチルセルロース、ニトロセルロー ーNービニルイミダゾール、ポリエチレンオキシド、エ り、あるいは紫着することにより形成される。 アモルファスシリコンの如き無機物質の電荷発生物質を ン系顔料、インジゴ系顔料、ペリラン系顔料、多環キノ 【0251】電荷発生層は、アゾ系顔料、フタロシアニ 【0250】下引き層は、ポリビニルアルコール、ポリ  $1 \sim 10 \, \mu$ m、好ましくは $0 \cdot 1 \sim 3 \, \mu$ m程度が良い。

脂、ポリエステル樹脂、ポリドニハブチラール樹脂、ポ 結着樹脂から選択でき、例えば、ポリカーボネート樹 荷発生層の膜厚は5μm以下、特には0.05~2μm 80重量%以下、好ましくは0~40重量%が良い。電 【0253】電荷発生層中に含有される結着樹脂の量は **コラ樹脂が楽げられる。** リスチレン樹脂、アクリル樹脂、メタクリル樹脂、フェ ノール樹脂、シリコン樹脂、エポキシ樹脂、及び酢酸ビ

ル、カルバゾール、オキサジアゾール及びピラゾリンの 合物;セフン、セフソーテアア、非晶質ツリコン又は流 如き含窒素環式化合物; ヒドラゾン化合物; スチリル化 ナントレンの構造を有する多環芳香族化合物; インドー mであることが良い。電荷輸送物質としては、主鎖また とによって形成され、その膜厚は一般的には $5\sim40~\mu$ 荷輸送層用結着樹脂と共に溶剤中に溶解し、塗工するこ 化カドニウムの無機化合物が挙げられる。 は側鎖にだフェニレン、アントラセン、ピレン又はフェ から電荷キャリアを受け取り、これを輸送する機能を有 している。電荷輸送層は電荷輸送物質を必要に応じて電 【0254】電荷輸送層は、電界の存在下で電荷発生層

層用結着樹脂としては、ポリカーボネート樹脂、ポリエ **11万セラバゾーラやポリアコラアソトレカソの営や恠扱** 樹脂、アクリル樹脂、ポリアミド樹脂及びポリーNード 光導電性ポリマーが挙げられる。 ステル樹脂、ポリメタクリル酸エステル、ポリスチレン 【0255】これら電荷輸送物質を分散させる電荷輸送

【0256】本発明において用いられる感光体は、支持

【0257】このような機能層を感光体表面に設けることによって、帯電部材から注入された帯電電荷を保持する役割を果たし、更に光露光時にこの電荷を感光体支持に逃がす役割を果たし、残留電位を仮滅させる。

ず、帯電不良を生じる傾向にある。

超えると帯電部材からの帯電電荷を十分注入、保持でき

【0258】本発明においては、上記の特定な帯電部材と上記の特定な感光体とを組み合わせて用いることで、 帯電開始電圧Vthが小さく、感光体帯電電位を帯電部 材に印加する電圧のほとんど90%以上に収束させることが可能になった。

【0259】例えば、帯電部材に絶対値で100~2000Vの直流電圧を1000mm/分以下のプロセススピードで印加したとき、本発明の電荷注入層を有する電子写真感光体の帯電電位を印加電圧の80%以上、更には90%以上にすることができる。これに対し、従来の放電を利用した帯電によって得られる感光体の帯電電位は、印加電圧が700Vの直流電圧であれば、約30%に過ぎない200V程度であった。

【0260】この電荷注入層193は、金属蒸着膜の無機の層あるいは導電性微粒子を電荷注入層用結着樹脂中に分散させた導電性微粒子樹脂分散層によって構成され、蒸着膜は蒸着、導電性微粒子樹脂分散層によって構成され、蒸着膜は蒸着、導電性微粒子樹脂分散膜はディッピング塗工法、スプレー塗工法、ロール塗工法及びビーム塗工法の如き適当な塗工法にて塗工することによって形蔵される。さらに、絶縁性の結着樹脂に光透過性の高いイオン導電性を持つ樹脂を混合、もしくは共重合させて構成するもの、または中抵抗で光導電性のある樹脂単体で構成するものでもよい。

【0261】導電性微粒子分散膜の場合、導電性微粒子の添加量は電荷注入層用結着樹脂に対して2~190重量%であることが好ましい。

【0262】導電性微粒子の添加量が2重量%未満の場合には、所望の体積抵抗値を得にくくなる。導電性微粒子の添加量が190重量%を超える場合には膜強度が低下してしまい電荷注入層が削り取られ易くなり、感光体の寿命が短くなる傾向にある。

【0263】電荷注入層1930電荷注入層用結着樹脂としては、ボリエステル、ポリカーボネート、アクリル樹脂、エボキシ樹脂、フェノール樹脂 あるいはこれらの樹脂の硬化剤が単独あるいは2種以上組み合わされて用いられる。更に、多量の導電性微粒子を分散させる場合には、反応性モノマーや反応性オリゴマーを用い、導電性微粒子を分散して、感光体表面に塗工した後、光や熱によって硬化させることが好ましい。

【0264】感光層192がアモルファスシリコンである場合は、電荷注入層193はSiCであることが好ましい。

【0265】電荷注入層193の電荷注入層用結着樹脂中に分散される導電性微粒子の例としては、金属や金属酸化物が挙げられる。好ましくは、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化スズ、酸化アンチモン、酸化インジウム、酸化 ビスマス、酸化スズ被覆酸化チタン、 スズ被膜酸化インジウム、アンチモン被膜酸化スズ及び酸化ジルコニウムの如き金属叉は金属酸化物の超微粒子がある。これらは単独で用いても2種以上を混合して用いても良い。

【0266】一般的に電荷注入層193に粒子を分散させる場合、分散粒子による入射光の散乱を防ぐために入射光の波長よりも粒子の粒径の方が小さいことが必要であり、本発明における表面層に分散される導電柱、絶縁性粒子の粒径としては0.5μm以下であることが好ました

【0267】本発明においては、電荷注入層193が滑材粒子を含有することが好ましい。その理由は、帯電時に感光体と帯電部材の摩擦が低減さわるために帯電ニップが拡大し、滞電特性が向上するためである。毎に滑材粒子として臨界表面張力の低いフッ素系樹脂、シリコーン系樹脂またはボリオレフィン系樹脂を用いることが好ましい。更に好ましくは四フッ化エチレン樹脂(PTFE)が用いらわる。この場合、滑材粒子の添加量は、結婚機能に対して2~50重量%未満では、滑材粒子の量が十分ではないために、帯電特性の向上が十分ではなく、また50重量%を超えると、画像の分解能、感光体の感度が大きく低下してしまうからである。

 $\left\{0268\right\}$ 本発明における電荷注入層1930膜厚 は、好ましくは $0.1\sim10~\mu$ m、特に好ましくは $1\sim7~\mu$ mであることが良い。

【0269】 膜厚が0.1μπ未満であると、微小な傷に対する耐性がなくなり、結果として注入不良による画像外陥を生じ易くなる。 膜厚が10μmを超えると、注入電荷の拡散により画像が乱れやすくなってしまう。

10270 本発明において、静電潜像担持体に用いられるフッ素原子含有樹脂微粒子はボリテトラフルオロエチレン、ボリクロロトリフルオロエチレン、ボリフッ位チレン、ボリジクロロジフルオロエチレン、テトラフルオロエチレンーパーフルオロアルキルビニルエーテフルオロエチレンーパーフルオロアルキルビニルエーテ

ル共重合体、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロ プロピレン共重合体、テトラフルオロエチレンーエチレン共重合体、及びテトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレンーパーフルオロアルキルビニルエーテル オロプロピレンーパーフルオロアルキルビニルエーテル オロプロピレンーパーフルオロアルキルビニルエーテル オロプロピレンーパーフルオロアルキルビニルエーテル 井重合体から選ばれた1種または2種以上から構成されているものである。市販のフッ業原子含有樹脂微粒子をそのまま用いることが可能である。0.3万~500万 の重量平均分子量のものが使用可能であり、重量平均粒径が、好ましくは0.01~10μm、より好ましくは0.01~10μm、より好ましくは0.05~2.0μmであることが良い。

【0271】前記のフッ素原子含有樹脂微粒子、電荷発生材料、電荷輸送材料を、それぞれ成膜性を有する結婚樹脂中に分散、含有させて、各保護層、感光層を形成する場合が多い。その様な結婚樹脂としては、ボリエステル、ボリカレタン、ボリアクリレート、ボリエチレン、ボリスチレン、ボリカーボネート、ボリアミド、ボリブにピレン、ボリイミド、フェノール樹脂、アカリル樹脂、シリコーン樹脂、エボキン樹脂、コリア樹脂、アリル樹脂、アルキッド樹脂、ボリアミドーイミド、ナイロン、ボリサルフォン、ボリアリルエーテル、ボリアセタール、ブチラール樹脂が挙げられる。

【0272】静電潜像担持体の導電性支持存は、鉄、銅、金、銀、アルミニウム、亜鉛、チタン、鉛、ニッケル、スメ、アンチモン、インジウムの知さ金属や合金、カス、アンチモン、インジウムの知さ金属や合金、皮いは前記金属の酸化物、カーボン、導電性ポリマーが使用可能である。形状は円筒形、円柱形の知さドラム形状と、ベルト形状、ツート状のものとがある。前記導電性材料は、そのまま成形加工される場合、強料として用いられる場合、蒸着される場合や、エッチング、プラズマ処理により加工される場合もある。

の面に導電層を設けた構成も可能である。

【0273】さらに、潜像担持体が円筒形状である場合、この円筒形状の潜像担持体の直径(d<sub>1</sub>)と現像用磁性キャリアを磁気拘束している円筒形状の現像剤担持体との直径(d<sub>2</sub>)との比(d 1/d<sub>2</sub>)が、好ましくは 1.0~3.0、より好ましくは1.0~2.2、さらに好ましくは1.0~2.0であることが、潜像担特体の表面に対する現像用磁性キャリアによる磁気ブラの装面積が減少することから、現像時に印加する現像バイアスによる電荷の注入現象が生じ易く、静電潜像の乱れを抑制でき、かつ装置全体のコンパクト化の点で、より好ましい。

【0274】接触一成分現像方法としては、非磁性トナーを用いて、例えば図6に示すような現像装置90を用い現像することが可能である。

【0275】現像装置90は、磁性又は非磁性のトナーを有する一成分現像剤98を収容する現像容器91、現を容器91に収納されている一成分現像剤98を担持 以、現像領域に搬送するための現像剤担持体92、現像 別担持体上に現像剤を供給するための供給ローラー9 別担持体上に現像剤を供給するための供給ローラー9

(28)

利層厚規制部材としての弾性プレード96、現像容器9 1内の現像剤98を撹拌するための撹拌部材97を有している。

【0276】現像剤担将体上92としては、ローラー基体93上に、発泡シリコーンゴムの如き弾性を有するゴム又は樹脂の如き弾性部材によって形成された弾性層94を有する弾性ローラーを用いることが好ましい。

表面或いは、表面近傍が電位を持ち感光体表面と弾性ロ 表面に塗布されている一成分系現像剤98により感光体 性ローラーの表面層に薄層の誘電層を設ける方法も利用 感光体表面との導通を防ぎつつ電界を保つか、又は導電 弾性ローラーの弾性ゴムが中抵抗領域に抵抗制御されて ングが行なわれる。現像剤担持体としての弾性ローラー ってエッジ効果のない画像が得れれると同時にクリーニ を介して、感光体と現像剤担持体との間に働く電界によ 接触しているということを意味する。このとき、現象剤 感光体表面と接触している。これは、現像剤担持体から リーブ或いは、絶縁性メリーブで感光体と接触しない側 触する側の面を絶縁性物質により被覆した導電性樹脂ス ―成分系現像剤を除いたときに現像剤担持体が感光体と 光体上に存在する不要な一成分現像剤98を回収する。 に形成されている静電潜像を現像する共に、転写後に感 ての感光体ドラム99の表面に圧接して、弾性ローラー できる。さらには、導電性ローラー上に感光体表面と接 【0278】本発明において、現像剤担持体は実質的に 【0277】この弾性ローラー92は、潜像保持体とし -ラー表面間で電界を有する必要性がある。このため、

【0279】この一成分系現像剤を担持する操性ローラ
っ一は、感光体ドラムと同方向に回転しても良いし、逆方向に回転しても良い。その回転が同方向である場合、感光体ドラムの周速に対して、周速比で100%より大きいことが好ましい。100%以下であるとラインの鮮明性が悪いなどの画像品質に問題を生じやすい。周速比が低まれば高まるほど、現像部位に供給される現像剤の顕高まれば高まるほど、現像部位に供給される現像剤の顕高まれば高まるほど、現像部位に供給される現像剤の顕高まれば高速をおかし、現像剤が行与されるという繰り返しにより、静電潜像にほぼ、検剤が行与されるという繰り返しにより、静電潜像にほぼ、検剤が行与される。さらに好ましては周速比は100%以上が良い、

【0280】現像剤層厚規制部材96は、現像剤担持体92の表面に弾性力で圧接するものであれば、弾性プレードに限られることなく、弾性ローラーを用いることも可能にする。

【0281】弾在プワード、弾在ローラーとしては、ツリローンゴム、ウレタンゴム、NBRの如きゴム弾在体、ボリエチレンテレフタレートの如き合成樹脂弾在体:メデンレス、鰡の如き金属弾在体が使用たきる。がらに、それらの複合体であっても使用たきる。

[0282] 弾性ブレードの場合には、弾性ブレード上

は、現像剤担持体と感光体ドラムとの間に直接及び/又 分系現像剤の供給とともに、現像剤担持体上の現像後の は交流の現像バイアスを印加して現像することが好まし 分系現像剤によって感光体の静電潜像を現像する際に 【0284】現像領域において、現像剤担持体上の一成 現像剤(未現像現像剤)の剥ぎ取りも行っている。 順又は逆方向に0でない相対速度をもって回転し、一成 の知き発泡材より成っており、現像剤担持体に対して、 【0283】供給ローラー95はポリウレタンフォーム

【0285】次に非接触ジャンピング現像方式について

磁性トナーを有する一成分系磁性現像剤を用いる現像方 【0286】非接触ジャンピング現像方式としては、非

非磁性現像剤を用いる現像方法を図7に示す概略構成図 【0287】ここでは、非磁性トナーを有する一成分系

の現像剤層厚を規制するための現像剤層厚規制部材とし 非磁性現像剤176を撹拌するための撹拌部材175を ての弾性ブレード174、現像容器171内の一成分系 を供給するための供給ローラー173、現像剤担持体上 担持体172、現像剤担持体上に一成分系非磁性現像剤 像剤176を担持し、現像領域に搬送するための現像剤 1、現像容器171に収容されている一成分系非磁性現 非磁性―成分系現像剤176を収容する現像容器17 【0288】現像装置170は、非磁性トナーを有する

ーブであり、アルミニウム或いはステンレスからなる非 療有スリーブからなる。 よりなされる。172は現像剤担持体としての現像スリ は図示しない電子写真プロセス手段又は静電記録手段に 【0289】169は静電潜像保持体であり、潜像形成

面をガラスビーズを吹き付けて均一に荒らしたものや、 鏡面処理したもの、或いは樹脂でコートしたものが良 スの粗管をそのまま用いてもよいが、好ましくはその表 【0290】現像スリーブは、アルミニウム、ステンレ

体172上の現像後の現像剤(未現像現像剤)の剥ぎ取 度をもって回転し、現像剤の供給とともに、現像剤担持 現像剤担持体に対して、順又は逆方向に 0 でない相対速 はポリウレタンフォームの妇を発泡材より成っており、 像剤担持体172上へ供給される。供給ローラー173 71に貯蔵されており、供給ローラー173によって現 【0291】一成分系非磁性現像剤176は現像容器1

> りも行っている。現像剤担持体172上に供給された一 成分系非磁性現像剤は現像剤層厚規制部材としての弾性 **ブレード174によって均一旦し薄層に塗布される。**

の原因となる。当接圧力が25kg/mを超えると、-磁性現像剤が劣化するため、一成分系非磁性現像剤の磁 分系非磁性現像剤の均一塗布が困難となり、一成分系非 5 k g/m、好ましくは0.5~12 k g/mが有効で 圧力は、現像スリーブ母線方向の線圧として0.3~2 い。即ち、当接圧力を0.3~25kg/mに調整する 集が発生するなど好ましくない。また、現像剤担持体を 成分系非磁性現像剤に大きな圧力がかかり、一成分系非 磁性現像剤の帯電量分布がブロードとなりカブリや飛散 ある。当接圧力が0.3kg/mより小さい場合、一成 成分系非磁性現像剤の帯電量を瞬時に立ち上げることが の凝集を効果的にほぐすことが可能になり、さらに、 ことで、本発明のトナーを用いた一成分系非磁性現像剤 駆動させるために大きなトルクを要するため好ましくな 【0292】弾性塗布ブレードと現像剤垣持体との当接

性ローラーを用いることができ、これらは所望の極性に を用いることが好ましい。 現像剤を帯電するのに適した摩擦帯電系列の材質のもの 【0293】現像剤層厚規制部材は、弾性ブレード、弾

ゴム、導電性樹脂を使用し、さらに金属酸化物、カーボ 磁性現像剤を適度に帯電させることができて好ましい。 チレン系樹脂の如き有機樹脂層を設けても良い。 導電性 ラミン架橋ナイロン、フェノール樹脂、フッ素系樹脂 た、ポリアスド、ポリイスド、ナイロン、メラハン、メ とにより適度の導電性、帯電付与性を与え、一成分系非 や荷電制御剤をブレードのゴム中・樹脂中に分散するこ ンブラック、無機ウイスカー、無機繊維の如きフィラー シリコーン樹脂、ポリエステル樹脂、ウレタン樹脂、ス ンゴム、スチレンブタジエンゴムが好適たある。さら 【0294】本発明において、シリコーンゴム、ウレタ 【0295】この非癌性一成分現像方法において、ブレ

とができる。

【実施例】以下、トナーの具体的な製造方法、実施例、

は「重量部」を意味する。

比較例をもって本発明をさらに詳細に説明する。

野

くし、この空隙に交番電場を印加することが好ましい。 即ち図7に示すバイアス電源177により、現像スリー 電場に直流電場を重畳した現像バイアスを印加すること ブ172と潜像保持体169との間に交番電場又は交番 現像スリーブと潜像保持体との対抗空隙長βよりも小さ に、現像スリーブ上の一成分系非磁性現像利層の厚さを 層コートする系においては、十分な画象濃度を得るため ードにより現像スリーブ上に一成分系非磁性現像剤を薄 磁性現像剤の移動を容易にし、更に良質の画像を得るこ により、現像スリープ上から潜像保持体への一成分系非

子径31mμ, 揮発分0.5%, pH值9]を16部 42m1/100g,比表面積 $6.5m^2/g$ ,平均粒 **意した。これを、アトライター(三井鉱山社製)に添加** サリチル酸のアルミ化合物を 1 部組み合わせたものを用 アン系鉄化合物(1)を1期、ジーターシャリーブチル O部に対して、カーボンブラック(1) [DBP吸油量 て25℃で180分間撹拌を行い、マスターバッチ分散※ し、2mmのジルコニアビーズを用いて200rpmに

マスターバッチ分散液 1

・スチレン単量体

後、塩酸を加えリン酸カルシウム化合物を溶解させた 合反応終了後、滅圧下で残存モノマーを留去し、冷却 性開始剤を添加し80°Cに昇温し5時間反応させた。重 り、60℃に昇通し、5時間反応させた。さらに、水溶 量体組成物を造粒した。その後、反応容器に移し、水系 製)にて10000 r p m で10分間撹拌し、重合性単 持し、上記重合性単量体組成物を投入し、60 $^\circ$ C, N $_2$ にて分級して、黒色トナー粒子を得た。 後、ろ過、水洗、真空下で乾燥をし、多段分割式分級機 撰存中や b H 6 . 8 に繙塔 つ、パ ブラ複辞蹊 6 複群 つ 6 雰囲気下において、クレアミキサー(エムテクニック社 【0300】そして、前記水系媒体中をpH6.8に維

1000、Mw/Mn=2.1、酸価10mgKOH/ 0.3体癥%)を得た。a=11,b=19だあった。 径7.6μm、4μm以下8個数%、12.7μm以上 で粗粒を除去し、ブラックトナーNo. 1 (重量平均粒 面積が40m<sup>2</sup>/gである疎水性シリカ0.5重量部を る疎水性酸化チタン0.5重量部、BET法による比表 対して、BET法による比表面積が100m²/gであ フェノールとテレフタル敷を結合し得られた、Mw=1 する飽和ポリエステル樹脂としては、プロポキシ化ビス ヘンシェルミキサーで外添した後、ターボスクリーナー gのポリエステル樹脂を用いた。 【0302】なお、重合性単量体組成物の調製時に添加

酸カルシウム化合物の含有量の多い水系媒体を使用し、 平均粒径 2. 8 μ m、 4 μ m以下 9 3 個数%、 1 2. 7 を除いては同様にして、ブラックトナーNo. 2 (重量 クレアミキサーの回転数を15000rpmにすること μm以上の体積%)を得た。a=18, b=12であっ 【0303】(トナーの製造例2)製造例1よりもリン

【0297】(トナーの製造例1)スチレン単量体10

・n-ブチルアクリレート

・エステルワックス (1)

・飽和ポリエステル樹脂

ジガリラベンホン

れに重合開始剤2,2'ーアゾビス(2,4ージメチル バレロニトリル)5部を溶解し、重合性単量体組成物を を60℃に加温し、撹拌して均一に溶解、分散した。こ

【0301】得られた黒色トナー粒子98.5重量部に

\*液1を調製した(A/B=16)。 C12水溶液68部を徐々に添加し、リン酸カルシウム -Na3PO<sub>4</sub>水溶液 450 部を投入し、60℃に加温し た後、クレアミキサー(エムテクニック社製)を用いて 化合物を含む水系媒体を得た。 12,000 r p m にて撹拌した。これに1.0MC a 【0298】一方、イオン交換水710部に、0.1M [0299] 次に、

117部

6 6 离 20部 3 4 斟 10票

0. 4部

量平均粒径10.5 μm、4 μm以下5個数%、12. とを除いては同様にして、ブラックトナーNo.3(重 酸カルシウム化合物の含有量の少ない水系媒体を使用 し、クレアミキサーの回転数を6500rpmにするこ 7μm以上21体積%) を得た。a=15, b=15で 【0304】(トナーの製造例3)製造例1よりもリン

=18, b=12であった。 9個数%、12.7μm以上0.8体積%)を得た。 DBP吸油量95m1/100g, 比表面積300m<sup>2</sup> トナーNo. 4 (重量平均粒径7. 4μm、4μm以下 ーボンブラックを使用する以外は同様にして、ブラック 【0305】 (トナーの製造例4) 製造例1において、 /g, 平均粒子径11mμ, 揮発分2%, pH値9のカ

m、4 μ m 以下16 個数%、12.7 μ m 以上1.6 体 積%)を得た。a=16, b=14であった。 9. 5のカーボンブラックを使用する以外は同様にし DBP吸油量123m1/100g, 比表面積50m2 て、ブラックトナーN o . 5 (重量平均粒径 7 . 1 μ 【0306】(トナーの製造例5)製造例1において、 /g,平均粒子径65mμ,揮発分0.9%,pH値

クトナーNo.6(重量平均粒径7.4μm、4μm以 ナー表層から遊離しているのが認められた a=14, b=16であったが、カーボンブラックが | 下23個数%、12.7μm以上23体積%)を得た。 アン系鉄化合物を使用しない以外は同様にして、ブラッ 【0307】 (トナーの製造例6) 製造例1において、

Hロ―162岁6恕承囲した人HロートナーNo. 9岁 や、アグメントイニロー93か6哲およびングベントイ シアニン顔料を12部使用してシアントナーNo.8 料を16部使用してマゼンタトナーNo. 7を、フタロ **おいた、カーボンブラックのかわりに、キナクリドン顔** 【0308】(トナーの製造宛7、8、9)製造例1に

60

[0309]

・37wt%のボフャコン水溶液

5 O 鴠 8 0 鸮 50 购

微粒子 (個数平均粒径0.24μm, 比抵抗値5×10<sup>5</sup>Ω・cm)

(個数平均粒径 0. 4 0 μm, 比抵抗直 8×1 0 <sup>9</sup> Q・c m)

℃で24時間乾燥して、フェノール樹脂を結着樹脂とす た。次いでこれを滅圧下 (5mmHg) 150~180 させた。その後30℃まで冷却し500重量部の水を添 0分間で85℃まで昇温保持し、120分間反応、硬化 t%の吸着水が存在していた。 (A) には、30℃/80%, 24hr放置後0.4w る磁性キャリアコア (A) を得た。磁性キャリアコア 加した後、上澄み液を除去し、沈殿物を水洗し、風乾し 上記材料を四ツロフラスコに入れ、撹拌混合しながら6

【0310】得られた磁性キャリアコア (A) の表面に y ーアミノプロピルトリメトキシシラン

[0311]

の5重量%トルエン溶液を塗布した。  $NH_2 - CH_2CH_2CH_2 - Si - (OCH_3)_3$ 

発させた。磁性キャリアコア (A) の表面に **応力を連続して印加しながら、強布ししし下テエンを揮** されていた。塗布中は、磁性キャリアコア(A)に剪断 重量%のヵーアミノプロピルトリメトキシシランで処理 【0312】磁性キャリアコア (A) の表面は、0.2

# NH2CH2CH2CH2 -

間熱処理を行い、凝集をほぐした後、200メッシュ以 後、減圧下で添加して、樹脂被覆を行った。以後、2時 脂固型分として20%になるようトルエンで希釈した 製)に、シリコーン樹脂固型分に対して3%のャーアミ 理された磁性キャリア (A) を70℃で撹拌しながら、 上の粗粒を除去し、磁性キャリアIを得た。 間撹拌した後、窒素ガスによる雰囲気下で140℃2時 シリコーン樹脂 KR-221 (信越化学工業 (株) 【0314】上記処理機内のシランカップリング剤で処 が存在しているのが確認された。 ノプロポパトリメトキシツアンを探加し、ツリローン極

ステッドにおける磁化の強さ (σ1000) 42Am<sup>2</sup>/k g,残留磁化( $\sigma_{r}$ )3.  $1\,Am^2/k\,g$ であり、真比重 5 μmであり、電気抵抗値7×10<sup>13</sup>Ω·cm, 1エル 【0315】 得られた磁性キャリア I の平均粒子径は3

(磁性キャリアの製造例)

フェノール(ヒドロキシベンガン)

(信越化学工業 (株) 製) で表面処理されたアルミナ含有マグネタイト エポキシ基を有するシラン系カップリング剤 KBM403 280部

KBM403で表面処理されたαーFe2O3微粒子

120部

25wt%のアンホコア水

は3.71であり、巂密度は1.87g/cm3であっ

ベニウム製のシリンダー上に機能層を5層設けた。 機光導電物質を用いた感光体であり、φ30mmのアル 【0316】 (感光体製造例1) 感光体は負帯電用の有

によるモアレの発生を防止するために設けられている厚 さ約20 μmの導電性粒子分散樹脂層である。 ンダーの欠陥などをならすため、またレーザ露光の反射 【0317】第1層は導電層であり、アルミニウムシリ

表面に帯電された負電荷を打ち消すのを防止する役割を 整された厚さ約 $1 \mu m$ の中抵抗層である。 メチル化ナイロンによって1060・cm程度に抵抗調 果たし、6-66-610-12-ナイロンとメトキシ あり、アルミニウム基体から注入された正電荷が感光体 【0318】第2層は正電荷注入防止層(下引き層)で

顔料を樹脂に分散した厚さ約0.3 μmの層であり、フ ーザ露光を受けることによって正負の電荷対を発生す 【0319】第3層は電荷発生層であり、ジスアゾ系の

電荷のみを感光体表面に輸送することができる。 の層を移動することはできず、電荷発生層で発生した正 体である。従って、感光体表面に帯電された負電荷はこ ート樹脂にヒドラゾンを分散したものであり、P型半導 【0320】第4層は電荷輸送層であり、ポリカーボネ

たものである。具体的には、酸素欠損型の低抵抗化した 0重量%、更に四フッ化エチレン樹脂粒子を20重量 クリル樹脂にSnO2超微粒子、更に帯電部材と感光体 %、分散剤を1.0重量%分散したものである。 粒径約0.03μmのSnO2粒子を樹脂に対して12 徭約0.25μmの四フッ化エチレン樹脂粒子を分散し との接触時間を増加させて、均一な帯電を行うために粒 【0321】第5層は電荷注入層であり、光硬化性のア

のに比べ、8×1011Q・cmにまた痕下した。 値は、電荷輸送層単体の場合  $5 \times 10^{15} \Omega$ ・c mだった 【0322】これによって感光体1の表面層の体積抵抗

重量%分散したものを加えたこと以外は、感光体製造例 Sn〇2粒子を光硬化性のアクリル樹脂に対して300 層を、酸素欠損型の低抵抗化した粒径約0.03μmの 【0323】 (感光体製造例2) 感光体製造例1の第5

は、8×10/2・cmにまた底下した。 【0324】これによって感光体表面層の体積抵抗値

nO10期, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>80期をそれぞれ微粒化した後、 水を添加混合し、造粒した後、1300°Cにて焼成し、 体積抵抗値 $5 imes1015\Omega$ ・cmの感光体<math>3を作製した。 nO2を使用しない以外は同様にして、感光体表面層の 粒度を調整した後、平均粒径 2 2 μ mのフェライト芯材 【0326】 (帯電部材の製造例1) MgO10部, M 【0325】 (感光体製造例3) 製造例1において、S

面処理して、50%粒径が25.5μm、体積抵抗値が 7×1·0<sup>7</sup>Q・cmの凝焦粒子aを停た。 【0327】このフェライト芯材に、インプロポキシト /水1部に混合させたものを、0.1部となるように表 |イソステアロイルチタネート10部をトルエン99部

(飽和磁化63Am<sup>2</sup>/kg)を得た。

50%粒径が20.5μm、体積抵抗値が3×10<sup>7</sup>Ω イト芯材をジェットミルで粉砕する以外は同様にして、 ・cmの磁性粒子bを得た。 【0328】 (帯電部材の製造例2) 製造例1のフェラ

6Q・cmのフェライト芯材を使用する以外は同様にし て、50%粒径が48.5μm、体積抵抗値が8×10 八類有質子c や飾れ。 【0329】(帯電部材の製造例3) 製造例1におい

部)とブラックトナーNo.1(8重量部)をV型混合 機で混合し、二成分系ブラック現像剤1とした。 [0330] [実施例1] 磁性キャリア1 (92重量

に調整したものを使用し、帯電部材としては図1に示す 現像剤1を使用し23℃/65%、23℃/5%、3 に対してカウンター方向に120%で回転させ、直流/ 磁気ブラシ帯電器を用いて磁性粒子aを使用し、感光体 処理によって表面形状をR a = 2. 1, S m = 2 5. 5 としてはφ16mmのSUSスリーブをサンドブラスト 製)の現像装置を図1に示す如く改造し、現像スリーブ 交流電界を有する現像バイアスを印加し前述のブラック 反転コントラストー150Vに設定し、図2の非連続の トを取り外し、現像コントラスト250V、カブリとの 重畳印加し、感光体 1を帯電させ、クリーニングユニッ 交流電界(-700V,1kHz/1.2kVpp)を 【0331】次に、市販の複写機GP55 (キヤノン

率30%のオリジナル原稿を用いて、1万枚の連続複写 を行った結果を表1に示した。このときの $d_1/d_2$ は 2.5℃/90%下た画出しを行い、みのに画像画額以

題なく非常に良好であることがわかる。 良好で、連続複写による画像変化も小さく、カブリも問 【0332】表1より、上述の画像形成手段は、画質も

【0333】なお、表1に示す画像評価は下記の如く行

【0334】(1) 画像濃度: 画像濃度は、SPIフィ

Macbeth Co.) や使用した、審通策上に形成 PD918タイプ (Macbeth Densitom された画像の相対激度として測定した。 eter RD918manufacturd by 【0335】(2) ベタ払一有 **ルターを装着したマクベス社製マクベスデンシトメータ** 

計RD918で測定し、その際の最大値と最小値との差 **が状めた。** オリジナル原稿を複写し、画像部の画像濃度を反射濃度 像濃度が1.5である直径20mmの円を5箇所設けた 反射濃度計RD918(マクベス社製)で測定される画

◎:0.04以下

〇:0.04趟0.08以下

△:0.08超0.12以下

×:0.12湖

た。一方、普通紙上にベタ白画像を画出しし、次いでベ 夕白画像の反射率Ds (%) を測定した。カブリ (%) ETER ODEL TC-6DS」) によって適定し 画出し前の普通紙の平均反射率Dr(%)をリフレクト メーター(東京電色株式会社製の「REFLECTOM 【0336】 (3) カブリ抑制

Fog (%) = Dr (%) - Ds (%)

は下記式

A:0.4%未満

B:0.4%~0.8%未满

C:0.8%~1.2%未満

D:1.2%以上

に高温下で画像濃度が低下し、ベタ均一性が低下してし を使用する以外は同様にして画出しを行ったところ、特 積抵抗値が低くなりすぎトナー表面を介して潜像電荷が 乱されたためと考えられる。 まったので耐久を中止した。これは、感光体表面層の体 【0337】 [比較例1] 実施例1において、感光体2

歩んのだる。 抗値が高く、注入による帯電能力が不十分だったためと たので耐久を中止した。これは、感光体表面層の体積接 を使用する以外は同様にして画出しを行ったところ、カ ブリ抑制が悪く、感光体周期での画像ゴーストが発生し 【0338】[比較例2]実施例1において、感光体3

ろ、画像激度が低下し、カブリ抑制も悪化したので耐*め* o. 2を使用する以外は同様にして画出しを行ったとこ 【0339】 [比較例3] 実施例1においてトナーN

化した。 o. 3を使用する以外は同様にして画出しを行ったとこ 【0340】[比較例4] 実施例1においてトナーN ライン飛び散り抑制が悪化し、カブリ抑制も若干悪

50 o. 4を使用する以外は同様にして画出しを行ったとこ 【0341】 [比較例5] 実施例1においてトナーN (32)

中止した。これは、カーボンブラックの平均一次粒径が ろ、カブリ抑制、ベタ均一性ともに悪化したので耐久を 小さいために、カーボンブラックがトナー表面に遊離し たつまったためと推測される。

力が低下したためと推測される。 カーボンブラックの平均一次粒径が大きいために、着色 ろ、画像濃度が低下したので耐久を中止した。 これは、 o. 5を使用する以外は同様にして画出しを行ったとこ 【0342】[比較例6]実施例1においてトナーN

o.6を使用する以外は同様に画出しを行ったところ、 カーボンブラックの分散状態が若干低下したためと推測 た。これは、アゾ系鉄化合物を使用しなかったために、 ベタ均一性が若干悪化したものの良好な結果が得られ 【0343】 [実施例2] 実施例1においてトナーN

ところ、良好な結果が得られた。 【0344】[実施例3]実施例1において、帯電部材 撥在粒子 b を使用する以外は同様にして行った

以外は同様にして行ったところ、若干カブリ抑制が悪化 干低下し、若干カプリ抑制が悪化したものの良好な結果 を用いる以外は同様にして行ったところ、画像濃度が若 【0346】[実施例5]帯電部材として、磁性粒子c が  $9 imes 10^7 \Omega$ ・cmの導電性レーヨンブラシを用いる したものの良好な結果が得られた 【0345】 [実施例4] 帯電部材として、体積抵抗値

が得られた。

表面層の体積抵抗値は9×10<sup>12</sup>Q・cm、感光体径は 60 ¢であり、d1/d2は3.75であった。 例1同様改造し、トナーNo. 1、7、8、9の4色の 接触帯電ユニットにしたものを使用し、定着装置を実施 ングユニットをなくし、一次帯電を磁性粒子aを有する 5のかわりに、市販のフルカラー被与機 CLC240 ったところ、良好な結果が得られた。このときの感光体 トナー/現像剤を使用する以外は同様にして画出しを行 [0347] (キヤノン製) を改造し、図3に示す如く、クリーニ [実施例6] 画像形成装置として、GP5

40 o であり、d1/d2は8、75であった。 す如く、中間転写ドラムを使用し、トナーNo. 1、 面層の体積抵抗値は2×10<sup>13</sup>Ω・cm、感光体径は1 たところ、良好な結果が得られた。このときの感光体表 成分現像方式に使用する以外は同様にして画出しを行っ 7、8、9の4色のトナーを図7に示す如く、非顕在一 【0348】 [実施例7] 画像形成装置として図5に示

ところ、良好な結果が得られた。このときのd1/d2は トナーNo. 1を使用して、5000枚の耐久を行った く、GP55の現像装置を非磁性接触現像用に改造し、 1.88であった。 【0349】 [実施例8] 現像装置として図6に示す如 [0350]

65

1万枚 NL нн 0 0 中止 中止 中止 中止 中止 中止 0 Δ 中止 中止 中止 中止 0 0 0 0 0 Δ 0

カブリ 画像濃度 ライン飛び散り ベタ均一性 1万枚 キャリフ 感光体 带電部材 初期 1万枚 初期 初期 1万枚 初期 NN NL нн NN NL нн NN NL нн NN NLНН NN NL. нн NN NL НН NN NL НН NN 0 0 実施例 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 Ι No. 1 磁性粒子a 1.51 1.5 0 比較例 No. 1 I No. 2 磁性粒子a 1.43 1.5 1.2 中止 中止 中止 Δ Δ × 中止 中止 中止 Δ 0 中止 中止 0 0 0 中止 0 0 中止. 比較例: No. 1 1 No. 3 磁性粒子a 1.33 1.3 1.5 中止 中止 中止 0 中止 中止 中止 Δ Δ 0 中止 中止 中址 Δ Δ Δ 中止 1,2 中止 0 0 0 中止 中止 中止 Δ Δ 0 中止 中止 中止 × **七較例**: No 2 T No 1 磁性粒子a 1.13 1.1 中止 中止 0 0 0 No.3 磁性粒子a 1.52 1.5 1.7 1.6 .42 1.78 Δ 0 Δ Δ Δ 0 0 0 0 0 0 Δ 七較例 1 No. 1 0 Δ 中止 中止 中止 0 中止 中止中止 0 Δ × 中止 1.5 1.7 中止 中止 Δ Δ × 比較例: No. 4 1 No. 1 磁性粒子a 1.56 中止 Δ Δ 中止 中止 x 中止 中止中止 0 Δ Δ 中止 磁性粒子a 1.22 1.1 1.3 中止 фub 中止 Δ 中止 Δ Δ 比較例 No. 5 I No. 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 実施例 No. 6 Ι No. 1 磁性粒子a 1.48 1.5 1.5 1.5 1.47 1.53 0 0 0 0 0 0 1.5 1.5 1.5 1.51 1.53 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 実施例 No. 1 I No. 1 磁性粒子b .49 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 帯電プラシ 1.48 1.5 1.6 1.5 1.42 1.53 0 0 0 実施例 No. 1 No. 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 実施例 5 磁性粒子c 1.44 1.4 1.5 1.4 1.38 0 0 0 0 0 0 No. 1 No. 1

のブラックトナーとしても好適に用いることができる。 ナーレスシステムにも適用ができ、さらにフルカラー用 となく、高画像濃度で高精細な画像を達成しつつクリー 【発明の効果】本発明によれば、温湿度に左右されるこ

[図面の簡単な説明]

図たある。 【図1】本発明の画像形成方法の好適な一例を表す模式

【図2】実施例1で用いた交番電界を示す図である。

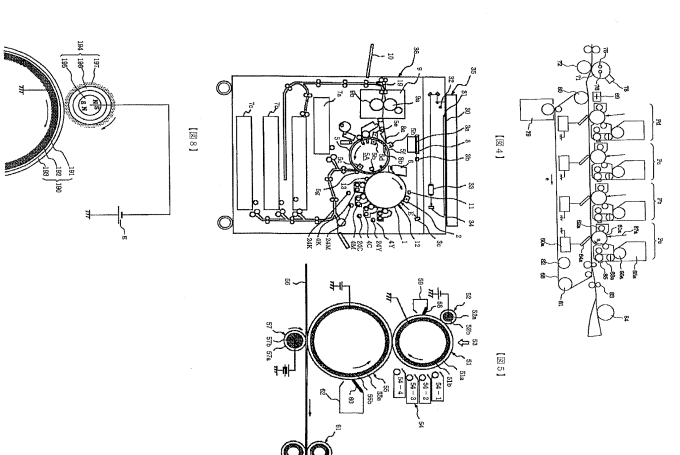
【図3】フルカラー画像形成方法の例を示す概略説明図

50

(34)

(36)

19 a 20 196 キャリア <u>+</u>9 成装置の他の例を示す概略的説明図である。 成装置の他の例を示す概略的説明図である。 成装置の他の例を示す概略的説明図である。 成装置の他の例を示す概略的説明図である。 11 現像剤担持体 (現像スリーブ) 【図4】本発明の画像形成方法を実施するための画像形 【図7】本発明の画像形成方法を実施するための画像形 【図 5 】本発明の画像形成方法を実施するための画像形 【符号の説明】 【図8】磁気ブラシ帯電器の概略図を示す。 【図6】本発明の画像形成方法を実施するための画像形 3, 14 現像剤搬送スクリュー 現像装置 静電荷像担持体(感光ドラム) 現像剤 調 マグネットローラ バイアス印加手段 マグネットローラ **油**器口 転写材 (記録材) 撥在粒子 搬送スリーブ **越態 グワード** ワーギー光 補給用トナー 7+1 [図1] 10 6 9 6 8 67a 6 5 a 64 a 63 a 197 196 195 192191 Ωi ∞ 0 8 61a 感光ドラム 194 193 79 75, 7 2 7 0 190 感光ドラム 73 ベルト従動ローラ ウェッブ 定者器 ベルト深電器 トナー機度検知センキー 転写ベルトクリーニング装置 加圧ローラ 転写材担持体 レジストローラ 駆動ローラ 76 加熱手段 定着ローラ 分離帯電器 一次帯電器 電荷注入層 感光層 フー丼ー光 現後器 非磁性スリーブ マグネットローラー 磁気ブラシ帯電器 基本 補給用トナー **鴨ゆブレード** 導電磁性粒子 [図2]



東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内	(72)発明者 谷内 信也	ノン株式会社内	東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ	(72)発明者 勝田 恭史	ノン株式会社内	東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ	(72)発明者 御厨 裕司 Fターム(	15/08 1 1 2	G03G 15/02 101 G03G	(51) Int. Cl. <sup>7</sup> 識別記号 F I
E E	2H077 A	2H068 A	2H030 AI	T.	Ω	2H005 A	Fターム(参考) 2H003 A/		303G 9/08	ਸ ਜ
BA07 CA19 DA10 DA54 EA03 EA15 GA13 GA17	ACO2 ADO2 ADO6 AD13 AD36	AA08 AA54 FC01 FC08 FC15	AB02 BB02 BB23 BB42 BB54	EA10 FA01	CA22 CB18 DA02 EA05 EA07	AA06 AA21 AB06 CA14 CA21	AA18 BB11 CC04 EE11	ა ნ	346	₹~マコード(参考)

